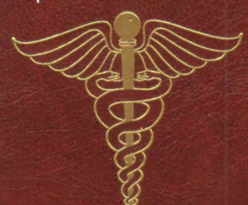


أجمهورية القرسية التورية دناستة الجنه يؤرقية هيئة الموسوعة العربية

المناوع المالية المنافية المنا

www.iqra.ahlamonada.com



المُجَالِدُ الخَامِينَ أمراض الأطفال

الموت المراس الم

المجالد الخامس أمراض الأطفال أسراض الأطفال

الأقسام العلمية

دمشق الروضة مشارع قاسم أمين درقم ٣٩ ـ ص.ب ٧٢٩٦ هاتف ٢٠١٥٢٠٥ و٢٥١٥٢٠ و ٣٣١٥٢٠ فاكس ٣٣١٥٢٠٧

الإدارة العامة

دمشق مرة ـ فيلات غربية ـ شارع الغزاوي ـ ص .ب ٩٣٦٨ هاتف ٦١٣٠٥٨٣ و ٦١٣٠١ ـ فاكس ٦١٣٠٥٨٣

> البريد الإلكتروني ARAB-ENCY@MAIL.SY

الموقع الإلكتروني www.arab-ency.com

> الطبعة الأولى ٢٠١٠

حقوق الطبع والنشر محفوظة

إلى الزميل الكريم

من دواعي سرور هيئة الموسوعة العربية تقديمُ المجلّد الخامس من الموسوعة الطبية المتخصصة الذي يتناول أمراض الأطفال، بعد أن صدرت المجلدات الأربعة الأولى وقوبلت باستحسان الزملاء الأكارم. وما كان لأجزاء هذه الموسوعة أن تترى على هذا النحو الجيد لولا التشجيع والدعم اللذان يمدُّها بهما سيادة الرئيس الدكتور بشار الأسد.

لقد تقد أمت الخدمات الطبية التي يحظى بها الأطفال في القطر العربي السوري تقدماً واضحاً بسبب انتشار المستشفيات والمستوصفات، وازدياد عدد الأطباء المتخصصين في المدن والريف على حد سواء. وأدى ذلك إلى تناقص ملموس في نسبة وفيات الأطفال في السنوات الأخيرة. ولم يشمل ذاك النقص الوفيات الناجمة عن الأفات الخمجية فحسب، بل شمل جميع العلل التي تصيب الأطفال، بما فيها الأمراض الوراثية وتلك الناجمة عن سوء التغذية وغيرها. ولئن تحقق هذا كله، فبفضل ارتفاع مستوى الوعي الصحي، وتوافر إمكانات التشخيص والمعالجة، وسهولة حصول فئات المجتمع كافة عليها.

التفت القائمون على الموسوعة الطبية المتخصصة إلى أهمية هذه الشعبة في الطب فأولوها عناية خاصة وقرروا إصدار مجلد يبحث في أمراض الأطفال. أُسند الإشراف العلمي على هذا الجزء إلى الأستاذ الدكتور هاني مرتضى الذي اختار بدقة الموضوعات الطبية التي تعالج أمراض الأطفال في بلدنا على وجه الخصوص، دون التأكيد على تلك التي يندر أن تصيب أطفال هذه المنطقة، وأعاد النظر في البحوث بعد كتابتها، وسعى لأن تكون مستوفية الشروط من حيث تركيزها على الجوانب العلمية التي تواجه الطبيب المعالج، ومستواها المعرفي، ومواكبتها آخر ما توصل إليه العلم، وصياغتها بأسلوب سهل واضح.

أسهم في كتابة هذه الموضوعات واحد وعشرون طبيباً متخصصاً، وراجعها الأستاذ الدكتور إبراهيم حقي والأستاذ الدكتور زياد درويش بغية إزالة نواحي الغموض التي قد لا يلاحظها طبيب الأطفال المتخصص، ولكن يتعثر بها الطبيب العام الممارس.

لا بد لي من إسداء الشكر جزيلاً للأستاذ الدكتور محمد عزيز شكري المدير العام لهيئة الموسوعة العربية لم يبذله من جهد كبير حرصاً منه على تقديم هذا العمل على الوجه الأكمل، وكذلك العاملين في الموسوعة كافة على ما قاموا به لإظهار هذا المجلد في أبهى حلّة.

إننا نفخر أن يؤلف الجزء الخامس لَبنة جديدة تُضاف إلى لَبنات الصرح الشامخ الذي تُثبت فيه اللغة العربية قدرتها على استيعاب علوم العصر، ويسعدنا أن يكون سعيننا موجّها دوما نحو تمكين لغتنا والتعلم بها وتعليمها. ونرجو أن نكون قد وفقنا في تقديم النفع لزملائنا الأطباء وطلاب الدراسات العليا، وغيرهم من المهتمين بأمراض الأطفال. وأملنا كبير أن يتوالى إصدار أجزاء هذه الموسوعة حتى تشمل الشعب الطبية كلها.

والله الموفق

رئيس الموسوعة الطبية المتخصصة الأستاذ الدكتور عدنان تكريتي

أولاً- الوليد الطبيعي:

من الضروري حين فحص مولود جديد أن يكون الفحص دقيقاً ولطيفاً وسريعاً، وذلك حين يكون الوليد هادئاً ومجرداً من ملابسه، يجري الفحص في غرفة المخاض إذا كانت الولادة قبل تمام فترة الحمل أو كانت حالة المولود العامة غير مستقرة، وفيما عدا هذا يجري الفحص في أول ٢٤ ساعة بعد الولادة، ثم يكرر قبل تخرج الأم والوليد من المستشفى، مع الانتباه لعدم رض الوليد كفحصه في غرفة باردة أو اختيار وقت غير مناسب كفحصه بعد الرضاعة مباشرة أو في أثناء البكاء.

يشمل الفحص الأولى ملاحظة درجة الوعي واللون والمقوية العضلية والنشاط والحرارة وسرعة الحركات التنفسية ونمطها والعلامات الحيوية التي يجب أن تسجل كل نصف ساعة مدة ساعتين أو حتى تستقر حالة الوليد. كما يشمل تحري الشنوذات الخلقية التي تصل نسبة مشاهدتها إلى ٣-٥٪ من مجمل المواليد وتحري الرضوض القبالية الظاهرة.

النظهر العام: الوليد السليم يبكي، وتتحرك أطرافه العلوية والسفلية حركات نشيطة، وقد يلاحظ رمع عضلي myoclonus في الفك السفلي أو عنق القدم، ويعد من الموجودات المقبولة في الوليد السليم، كما قد تلاحظ درجة من الوذمة في أصابع اليدين والقدمين التي تبدو منتفخة وفاقدة للتجعدات المألوفة. يجب ملاحظة نمط بكاء الوليد هل هو أجش أم عالي الطبقة أم منخفض الطبقة أم ذو بحة، ويعكس كل نمط من هذه الأنماط حالة مرضية مهمة.

يتمم المظهر العام بتقدير سن الحمل بحسب نظام نقاط بالارد Ballard المعتمد على معايير جسدية وأخرى عصبية، وهو دقيق جداً بارتياب ± أسبوعين. تشمل المعايير الجسدية درجة نضج غضروف صيوان الأذن وحجم غدة الثدي وشكل الأعضاء التناسلية الظاهرة وتجعدات أخمص القدم وصفات الجلد وملحقاته والنسيج الشحمي تحت الجلد. أما المعايير العصبية فتشمل علامات لها علاقة بالمقوية المعضلية ووضعية الأطراف. إن تقدير سن الحمل ضروري لتمييز الولدان بتمام الحمل ناقصي وزن الولادة من الولدان قبل تمام الحمل؛ لما لذلك من أهمية في الإمراضية والعلاج والإندار.

٧- الجلد: اللون الطبيعي للوليد وردي، لكن من الطبيعي ملاحظة زرقة محيطية باليدين والقدمين تعلل بعدم استقرار وعائى حركي ولاسيما إذا كانت الأطراف باردة، وقد ترى بقع وعائية mottling نتيجة تموج حرارة الجلد تموجاً عابراً. توجد على جلد الوليد بتمام الحمل طبقة من الشحم الذي يزول بعد الولادة بأيام، وقد تلاحظ وحمات وعائية على الأجفان تزول تلقائياً في الشهور الأولى من الحياة. وقد توجد بقع صباغية واسعة على الأليتين أو الظهر أو في مناطق أخرى من الجسم تدعى البقعة المنغولية تزول في سنة من العمر، وهي أكثر شيوعاً في الزنوج ثم الأسيويين؛ ولكن ليس لها دلالة عرقية مهمة. يتميز جلد الخديج (المولود قبل تمام ٣٧ أسبوعاً حملياً) بأنه رقيق وضعيف delicate ذو لون أحمر وعليه زغب lanugo يغطى الفروة والوجه والحاجبين. قد يظهر على الوليد السليم طفح حطاطي حويصلي بثري vesiculopustular papules أبيض على سطح احمراري في الأيام الثلاثة الأولى للحياة يتوزع على الوجه والجذع والأطراف يستمر مدة أسبوع، ويعد طفحاً سليماً يدعى الحمامي السمية erythema toxicum تحوي كريات بيضاً محبة للحامض، كذلك الحال في طفح يدعى الملان البشري pustular melanosis، وهو طفح يشاهد في المواليد الزنوج، ويحوي كريات بيضاً معتدلة، ويستمر ثلاثة أيام. أما اللون اليرقاني الذي يشاهد منذ اليوم الأول فلا يعد سليماً، بل يشير إلى حالة مرضية مهمة.

٣-الراس والجمجمة: تتقولب الجمجمة المحداريان على بعد مخاص شاق بأن يتراكب العظمان الجداريان على العظمين القضوي والجبهي. أبعاد اليافوخ الأمامي ٢٠ ± ملم. من الموجودات الشائعة مشاهدة الحدبة المصلية succedaneum succedaneum وهي تجمع سائل مصلي وذمي تحت فروة الرأس، ويتميز بتجاوزه خطوط الدروز بين العظام القحفية علاقاً لحالة الورم الدموي القحفي الذي هو حالة مرضية. التابس القحفي succedaneum هو مناطق لينة من عظام القحف تعد طبيعية إذا كانت على العظام الجدارية قرب الدرز السهمي، وتدل على انضغاط هذه المناطق بعظام حوض الأم، ولكنها علامة مرضية إذا وجدت في مناطق أخرى من عظام القحف.

3- العين: قد يشاهد نزف بالملتحمة أو الشبكية: ولاسيما في الولادات المساعدة بجهاز المص vacuum، وهما نزفان سليمان عادة، ويتراجعان تلقائياً في ٢-٤ أسابيع، قطر القرنية الطبيعي لا يزيد على سنتمتر واحد، ويجب ملاحظة المنعكس الأرجواني للحدقة. الحدقتان متساويتان ومتفاعلتان للضوء.

همي خط وهمي حول الرأس يمر من كل من موق العين ولحاظها. ولون غشاء
 الطبل الطبيعي رمادي باهت dull gray. أما فحص حاسة السمع: فيدخل في نطاق الفحص الماسح للمواليد.

7- الأنف: تنفس الوليد أنفي عادة ووجود رقص في المنخرين nostrils flaring دلالة مهمة لوجود مشكلة تنفسية ووجود انسداد في فتحتي الأنف الخلفيتين choana (المنعرين) ترافقه صعوبة شديدة بالتنفس. وفي نحو نصف المواليد تكون القنوات الدمعية الأنفية غير فعالة وظيفياً، ويستمر ذلك مدة تصل إلى خمسة أيام.

٧- الفم: يشاهد أحياناً على الجزء الصلب من الحنك تجمع خلايا ظهارية على جانبي الخط المتوسط تدعى حبيبات أو لآلئ إبشتاين Epstein pearls كما قد تشاهد كيسات احتباسية مشابهة بالشكل على اللثة، وكلاهما يزول تلقائياً في بضعة أسابيع كما قد يلاحظ وجود اندفاعات بيض أو صفر جرابية أو قرحية على سطح احمراري على السويقة اللوزية الأمامية في الأسابيع الثلاثة الأولى بعد الولادة، تزول تلقائياً في أربعة أيام من دون علاج. أما ما يسمى لجام اللسان فلا داعي للتداخل عليه لقطعه (إلا إذا أعاق الرضاعة). ويجب الانتباء لتناظر زاويتي الفم وشراع الحنك الرضاعة). ويجب الانتباء لتناظر زاويتي الفم وشراع الحنك

٨- العنق: عنق الوليد قصير نسبياً، ويجب جسه لتحري
 وجود كيسات غلصمية أو درقية.

٩- الثديان: من الشائع ملاحظة ضخامة الثديين، حتى احتواؤهما على قطرات حليب، ولا يجوز عصر الثديين إطلاقاً.

•١- الرئتان: من المألوف ملاحظة تبدل نظم التنفس وعدد مراته تبعاً لحالة الوليد الفيزيائية من نوم أو صحو أو بكاء، ففي الأحوال الطبيعية المثالية - أي في وليد هادئ نائم - يكون عدد مرات التنفس الطبيعي بين ثلاثين وأربعين مرة في الدقيقة، وأكثر من ذلك عند الخديج، وضمن هذه الظروف تعد كل زيادة في عدد مرات التنفس على ١٠ مرة بالدقيقة علامة مرضية. يتنفس الوليد تنفساً حجابياً: أي

يتبارز البطن، وينخفض جدار الصدر في أثناء الشهيق، ولا يعد ذلك مرضياً إذا كان الوليد هادئاً ولونه طبيعياً. ويتنفس المولود قبل تمام الحمل تنفساً دورياً بتناوب التسرع والبطء دون أن يؤثر ذلك في سعة القلب ونظمه، وهو ما يميزه من نوبات توقف التنفس المرضية.

11- القلب: يراوح النبض الطبيعي بين 10 في الدقيقة في وليد نائم حتى 100 في الدقيقة في أثناء النشاط. أما الخدج فيراوح نبضهم الطبيعي في أثناء الراحة بين 120 و 130 في الدقيقة مع فترات من تباطؤ قلب جيبي. وقد تسمع نفخات مؤقتة تدل على قناة شريانية في طور الانفلاق، ويالمقابل فإن بعض أفات القلب الحقيقية قد لا تترافق بسماع نفخات مباشرة بعد الولادة.

17- البطن: تجس حافة الكبد على بعد ٢سم تحت الحافة الضلعية، وقد يجس القطب السفلي للطحال أحياناً، ويمكن بالجس العميق تحديد موقعي الكليتين وحجميهما. والغاز ضمن الأنبوب الهضمي يجب أن يصل المستقيم بحلول ٢٤ ساعة من العمر. ومن الشائع مشاهدة فتق سري أو افتراق عضلات جدار البطن المستقيمة.

١٣- الحبل السري: يحوي الحبل السري شريانين سريين ووريداً سرياً واحداً.

18- الأعضاء التناسلية: تطرح الأعضاء التناسلية الأنثوية مفرزات غير قيحية تنجم عن عبور هرمونات جنسية من الأم إلى الجنين الأنثى. وقد يرى انتصاب قضيب المولود الذكر، وليس لذلك دلالة مرضية. يطرح البول في أثناء الولادة، ويتلو ذلك فترة عدم تبويل، ولكن يتم التبويل في معظم الحالات في أول ٢٤ ساعة بعد الولادة.

١٥- الشرج: يطرح العقي عادة في ١٢ ساعة الأولى بعد الولادة، وقد يتأخر بشكل طبيعي حتى ٢٤ ساعة.

17-الجملة العصبية: تتعلق الموجودات بالفحص العصبي في الوليد عموماً بالعمر الحملي من جهة ويالحالة الصحية للمولود من جهة أخرى. قد يلاحظ الفاحص بعض العلامات العصبية في أثناء فحص باقي الأجهزة مثال حجم الرأس أو محيطه ومساحة اليافوخ الأمامي وصفاته (طبيعي أو ممتلئ أو متوتر أو نابض)، كذلك ما يمكن معرفته عن الجملة العصبية في أثناء فحص العينين والوجه وملاحظة الأطراف عامة من مقوية وحركة وتناظر وغيرها. أما الفحص العصبي خصوصاً فيشمل تحري المنعكسات البدائية المحدى العصبي خصوصاً فيشمل تحري المنعكسات البدائية برفع رأس المولود عن السرير بوساطة يد الفاحص ثم تركه برفع رأس المولود عن السرير بوساطة يد الفاحص ثم تركه برفع رأس المولود عن السرير بوساطة يد الفاحص ثم تركه

يهوى مسافة سنتمتر واحد أو أكثر: فيقوم الوليد بحركة فتح واسع ومتناظر للطرفين العلويين، يتلوها عطف وتقريب مترافق وفتح العينين، وينتهى بالبكاء. أما منعكس الإطباق فيتم تحريه باليدين والقدمين بأن يقوم الفاحص بالضغط على راحة يد المولود أو أخمص قدمه بوساطة الإبهام، فيقوم المولود بإطباق أصابعه على إبهام الفاحص. يضاف إلى هذه المنعكسات منعكس الجذر الذي يجرى بملامسة خد المولود بإصبع الفاحص، فيلتفت المولود إلى جهة التنبيه محاولاً التقام إصبع الفاحص، ومنعكس المشي الذاتي، ويجرى بحمل المولود بشكل تلامس فيه أقدامه طاولة الفحص، ثم يسحب للأمام، فيحرك المولود طرفيه السفليين بشكل مشابه لحركات المشي، ومنعكس مقوية العنق tonic neck الذي يجري بتحريك العنق لأحد الجانبين وهو بوضعية الاستلقاء الظهري فيقوم الوليد بعطف أطرافه بالشق الموافق للعظم القفوي ويسط أطرافه بالشق الموافق للجبهة، ومنعكس انعطاف الجذع الذي يجرى بأن يجعل الضاحص المولود بوضعية الاستلقاء البطني، ثم يقوم بملامسة ظهر الوليد على أحد جانبي العمود الفقري، فيقوم الوليد بحركة تقوس العمود الفقري وبالتالي الجذع باتجاه ناحية التنبيه. ويؤدي استخدام الوضعية السابقة نفسها ثم تمرير إصبع فوق العمود الفقري من الأسفل حتى الأعلى إلى حركة بسط ظهرى وانفراغ المثانة. أخيراً يقوم الفاحص بتحرى المنعكسات الوترية بالنقر على الأوتار بوساطة السبابة، ولا داعي لاستخدام المطرقة.

۱۷- القياسات: يتمم الفحص السريري بوزن الوليد وقياس طوله ومحيط رأسه، ويراوح وزن الوليد الذكر الطبيعي بين ٣٢٠- ٣٥٠ غ وأقل من ذلك بقليل للأنثى. ويعد الوليد ناقص وزن الولادة إذا قل وزنه عن ٢٥٠٠ غ، ويعد عرطلاً إذا زاد وزنه على ٤٢٠٠ غ. أما طول الوليد الطبيعي فهو بين ٥٠ و٥٠سم ومحيط رأسه بين ٣٥ و٣٧سم.

ثانياً- العناية بالوليد الطبيعي:

العناصر الأساسية في العناية بالوليد الطبيعي - أي الوليد بتمام الحمل ودون علامات مرضية - تشمل إجراءات منوالية ومراقبة الاستقرار والوقاية من مشاكل محتملة وإجراءات ماسحة لبعض الأمراض وإجراءات تثقيفية لطرق العناية بالوليد.

فور الولادة يتم خفض الرأس للأسفل ومص المفرزات من الفم بوساطة إجاصة مص المفرزات أو بوساطة قطعة شاش طبى مع عدم المبالغة كيلا ترض الأغشية المخاطية. ثم يلف

الوليد بقطعة قماش معقمة دافئة لتجفيفه مع حركات فرك لطيفة، الغاية منها تنبيه التنفس، وكل ذلك في أول ثلاثين ثانية، يقوم فيها الوليد بالصراخ والتنفس، وما لم يحدث ذلك فإن الوليد يحتاج إلى الإنعاش وفق خطة دقيقة محكمة وسريعة.

المهمة التالية بعد صراخ الوليد وتنفسه هي المحافظة على حرارة جسمه: إذ من المعروف أن مساحة سطح جسم الوليد نسبة إلى وزنه كبيرة مما يفقده حرارة سطحية بمقدار ٣, أم كل دقيقة، ويفقده حرارة مركزية بمقدار ١, ٠ درجة كل دقيقة، كل ذلك في غرفة حرارتها ٢٠- ٢٥ م. إن خسارة ثلاث درجات مثوية من الحرارة تسبب استهلاك طاقة بمقدار ٢٠٠ كيلو حريرة/كغ من الوزن، يتلوه حماض استقلابي ونقص الأكسجة ونقص سكر الدم، وأفضل طريقة للحفاظ على الحرارة هي باستخدام مشعة كهريائية فوق طاولة العمل.

الخطوة التالية بعد استقرار الحرارة هي تنظيف جلد الوليد بوساطة حمام مائي دافئ أو بمسح الجلد بسائل مطهر لمرّة واحدة مثل محلول هيكزاكلوروفين. ومع كل خطوة يتم استبدال القطع القماشية التي يدثر بها الوليد إذا أصبحت رطبة أو ملوثة.

بعد ذلك يقطر في عيني الوليد قطرة عينية مطهرة مثل قطرة نترات الفضة ١٪ أو قطرة تحوي مضاداً حيوياً مناسباً. يعطى الوليد بعد ذلك جرعة عضلية من فيتامين ك المنحل بالماء بمقدار ١ ملغ لمرة واحدة للوقاية من حدوث الداء النزفي. أخيراً وقبل الخروج من غرفة المخاض أو الإنعاش يتم تثبيت هوية المولود بوساطة سوار اسمي أو بأخذ بصمة قدم الوليد ويصمة إصبع الأم على بطاقة واحدة. يوزن الوليد، ويثبت وزنه وجنسه على بطاقة، ويوضع في سرير خاص أفضل ما يكون من اللدائن الشفافة: لتسهل مراقبة الوليد ونظافة السرير.

يمكن وضع الوليد في غرفة المواليد أو في غرفة والدته، ولكل طريقة محاسنها، فوجود الوليد قرب والدته يتميز براحة الأم النفسية وبعدم اختلاط الوليد مع المواليد الأخرين: مما يمنع حدوث فاشية أخماج. أما وجود الوليد في غرفة خاصة بالمواليد فمن شأنه إراحة الأم جسدياً، ويبقي الوليد تحت مراقبة الممرضة الخبيرة بالمواليد، ويقلل من تعرضه للعدوى التي يحملها الزوار. تراقب العلامات الحيوية للوليد كل ساعتين ومدة يوم كامل، وتسجل. تعطى الأم في هذه الفترة الإرشادات المتعلقة بالعناية بالمولود والتغذية والوقاية من الأمراض؛ ولاسيما أمهات المولود الأول.

يفضل في الحالة المثالية بقاء الأم والمولود في المستشفى مدة ثلاثة أيام، ولكن قلما يعمل بذلك، لذا يطلب أن يؤتى بالمولود في اليوم الثالث لإعادة فحصه والانتباه للحالات المرضية التي يتأخر ظهورها مثل يرقان الوليد أو النفخات القلبية التي لا تظهر في اليوم الأول أو مشاكل الرضاعة والتغذية.

يطبق في بعض البلاد برنامج مسح للمواليد لتقصي

بعض الأمراض الاستقلابية والوراثية والغدية والدموية، ويجب على الطبيب فيها أن يكون على معرفة بالشروط والتوقيت المناسب لأخذ العينات اللازمة للمسح المطلوب.

أخيراً فإن علامة «أبغار» بالدقيقة الأولى والخامسة عادت غير مُعوَّل عليها في سياق العناية بالوليد، وريما مازال لها مكان في الدقيقة العشرين فقط لوضع الإندار بعيد المدى للمولود.

يرقانات الوليد

ثناء محملجي

اليرقان jaundice in the newborn اليرقان اليرقان jaundice in the newborn الوليد ينجم عن توضع البيلروبين ضمن الأنسجة، يشاهد في 10% من الولدان بتمام الحمل وفي ٨٠٪ من الخدج. قد ينجم يرقان الوليد عن توضع البيليروبين اللامباشر (غير المقترن) الذي يلون الجلد باللون الأصفر البرتقالي ويؤذي الجملة العصبية المركزية، أو عن توضع البيلروبين المباشر (المقترن) الدال على اضطرابات كبدية خطرة أو مرض جهازي ويلون الجلد باللون الأصفر المائل للخضرة.

يمر استقلاب البيلرويين بستة مراحل:

البيليوبين من تحطم الهيم heme الموجود في: الهيموغلوبين البيليوبين من تحطم الهيم heme الموجود في: الهيموغلوبين hemoglobin والميتوكروم كاتالاز proxidase والمبيروكسيداز cytochromes- catalase والمبيرولاز tryptophan pyrrolase. يشتق ٨٨٪ من الإنتاج اليومي للبيلروبين من تحطم الهيموغلوبين والـ ٢٠٪ الباقي من بروتينات الهيم الأخرى التي لا علاقة لها بالكريات الحمر.

ينتج الوليد 0,0 ملغ \pm 0,7 ملغ/يومياً من البيليروبين وهو يعادل ضعفي الإنتاج في البالغين ويعود مستواه في الدم إلى الحد الطبيعي (100 ملغ/دل) خلال عشرة أيام بعد الولادة. يزداد تشكل البيليروبين في كل الحالات التي يرافقها ازدياد تخرب الكريات الحمر.

Y- نقل البيليروبين المسكل في كل مناطق الجسم وفي الجملة البيليروبين المسكل في كل مناطق الجسم وفي الجملة الشبكية البطانية مرتبطاً بالألبومين إلى الكبد، وهناك بعض العوامل التي تتنافس مع البيليروبين على الارتباط بالألبومين (مركبات السولفوناميد - مضادات الالتهاب) وتزيحه من أماكن ارتباطه بالألبومين وبالتالي تؤهب لحدوث اعتلال دماغي بفرط البيليروبين من دون تغيير مستوى البيليروبين الكلي.

من صفات البيليروبين اللامقترن أنه غير منحل بالماء، ذواب بالدسم، يصبغ الجلد واللحف باللون الأصفر البرتقالي يعبر الحاجز الوعائي الدماغي، ولا يطرح عن طربة الكلية.

" - قبط البيليرويين وتخزينه ضمن الكبد uptake of: - قبط البيليرويين على سطح bilirubin

الخلية الكبدية ويدخل البيليروبين اللامقترن إلى داخل الخلية الكبدية عبر الغشاء الخلوي حيث يتم قبطه من قبل بروتينات هيولية هي الـ ligandin أو البروتين Y والبروتين مما يمنع عودته إلى الدوران (يزيد الضينوباربيتال مما يمنع عردته إلى الدوران (يزيد الضينوباربيتال البيليروبين في الكبد).

4- اقتران البيليروبين bilirubin conjugation: يتم في الشبكة الهيولية الباطنة داخل الخلية الكبدية حيث يتوضع إنزيم (UDGT) uridine diphosphate glucuronyl transferase إنزيم الذي ينقل جزءاً من حمض الغلوكوروني إلى البيليروبين مشكلاً بيليروبين أحادي الغلوكورونيل شم شنائي الغلوكورونيل.

من صفات البيليرويين المقترن (المباشر) أنه كاره للدسم ذواب في الماء يصبغ الجلد واللحف باللون الأصفر المخضر المداكن، قابل للإطراح بطريق الكلية وبطريق الكبد مع الصفراء.

و- إفراغ البيليرويين المقترن bilirubin excretion: يفرز البيليرويين بعد اقترائه مع الصفراء وينزيد إعطاء الفينوبارييتال والأملاح الصفرواية من إفرازه الذي يضعف في حالات التهاب الكبد الفيروسي والركودة الصفراوية ويعض الأمراض الوراثية.

7- الطور الموي لاستقلاب البيليرويين enterohepatic: وتتحديث المبيليرويين المقترن بـ(٩٨٪) من الصباغ الصفرواي، وهو منحل بالماء وغير قابل للامتصاص عبر غشاء بطانة الأمعاء الدقيقة على عكس البيليرويين اللامقترن الذي يعاد امتصاصه جزئياً.

يتحول معظم البيليروبين المقترن في الكهل إلى ستيركوبيلين stercobilin بفعل الجراثيم المعوية ويطرح مع البراز، ولا يحدث هذا التحول في الوليد لأن أمعاءه غنية بإنزيم B-glucuronidase من جهة وفقيرة بالزمر الجرثومية المعوية من جهة أخرى فيتحول الشكل المقترن إلى الشكل اللا مقترن الذي يعاد امتصاصه إلى الدوران، وهذا ما يسمى الدورة المعوية الكبدية التي تشاهد في انسدادات الأمعاء والركودة المعوية.

استقلاب البيليرويين في الجنين:

يطرح البيليروبين الناجم عن تحطم الهيم خلال الحياة

الرحمية بطريقين:

۱- طريق المشيمة: يدخل البيليروبين إلى الدوران المشيمي وينتقل عبر المشيمة إلى دوران الوالدة، والشكل غير المقترن وحده قادر على عبور المشيمة، أما الشكل المقترن فيتراكم في مصل الجنين ونسجه كما يحدث في حالات الانحلال المشديدة التي يولد فيها الوليد ولديه تركيز عال من البيليروبين المباشر.

٢- طريق الكبد: محدود في الجنين نتيجة نقص التروية
 الكبدية الجنينية ونقص مستوى الـ ligandin في الخلية
 الكبدية وتحدد فعالية خميرة . U.D.G.T.

يمكن في الحالات العادية كشف البيليروبين في السائل الأمنيوسي حوالي الأسبوع الحملي الثاني عشر ويختضي منه حوالي الأسبوع ٣٦-٣٦، لكن يمكن أن يصل تركيزه في السائل الأمنيوسي إلى مستويات عالية في حالات الانحلال الشديدة ولاسيما إذا ترافقت بانسداد الأمعاء، ولا تعرف آلية وصوله إلى السائل الأمنيوسي.

أسباب ارتضاع البيليروبين في الوليد:

يحدث ارتفاع البيليرويين نتيجة أحد الأسباب التالية:

- ١- زيادة الإنتاج.
- ٧- خلل قبط ونقل البيليروبين عبر الخلية الكبدية.
- ٣- عيب في الاقتران داخل الجسيمات الصغرية الكبدية.
 - \$- خلل طرح البيليروبين.
- ويادة عودة امتصاص البيليروبين من القناة الهضمية.
 سريرياً:

قد يظهر اللون اليرقاني منذ الولادة أو في أي وقت خلال مرحلة الوليد وذلك بحسب السبب.

يبدأ اللون الأصفر بالظهور بشكل مترق رأسي ذيلي cephalo-caudal بادئاً بالوجه مترقياً إلى البطن ثم القدمين كلما ارتضع مستواه في المصل.

يمكن سريرياً تقدير شدة اليرقان بفحص الوليد في مكان جيد الإضاءة ، فتلون الوجه فقط يشير إلى كمية بيليروبين في المصل حوالي ٥ ملغ/دل تقريباً، ووصول التلون إلى منتصف البطن يدل على وجود كمية حوالي ١ ملغ/دل، ووصول التلون إلى الأخمصين يدل على كمية بيليروبين ٢ ملغ/دل تقريباً.

يمكن استعمال طريقة غير راضة تعتمد على قياس البيليروبين عبر الجلد transcutaneous measurement of البيليروبين عبر الجلد bilirubin كنها تقريبية وتستعمل لنخل الولدان، ولا بد من اللجوء إلى معايرة بيليروبين المصل أمام كل لون يرقاني

ولاسيما في الحالات التالية؛ ارتفاع مستوى البيليروبين في القياس عبر الجلد، واليرقان المترقي، ووجود عوامل خطورة كالانحلال والخمج، ويتضمن التقييم المخبري الضحوص التالية؛

- معايرة البيليروبين المباشر واللامباشر.
 - عيار الهيموغلويين.
 - تعداد الشبكيات.
 - الزمرة الدموية.
 - تضاعل كومبس.
 - لطاخة دموية محيطية.

اعتماداً على الجزء المسيطر من البيليروبين وبناء على الفحوص المخبرية السابقة توضع توجهات تشخيصية (المخطط ١).

اليرقانات بارتفاع البيليرويين اللامباشر (اللامقترن): اليرقانات غير المرضية:

اليرقان الفيزيولوجي physiologic jaundice: يشير
 إلى فرط بيليروبين لامقترن خفيف يصيب جميع الولدان
 تقريباً ويتلاشى خلال الأيام القليلة التالية للولادة.

يبدأ بالظهور ما بين اليومين الثاني والثالث ويبلغ القمة بين اليومين الثالث والرابع (بمستوى يراوح ما بين ٥-٦ملغ/دل)، ثم يهبط إلى أدنى من ٢ملغ/دل ما بين اليومين الخامس والسابع من الحياة.

سبيه

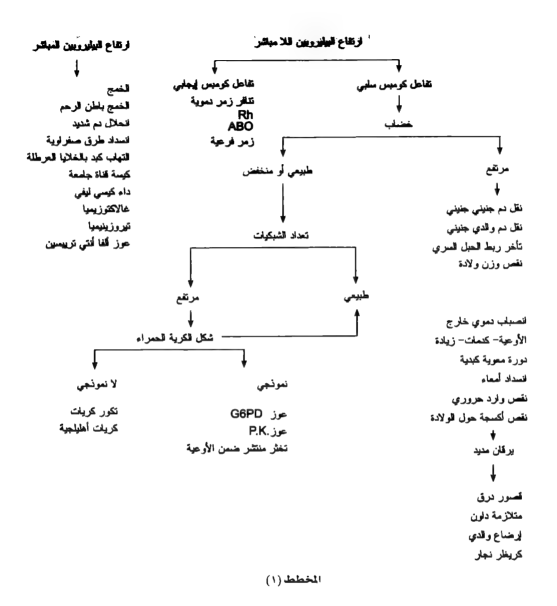
- زيادة إنتاج البيليروبين بسبب قصر عمر الكرية الحمراء وزيادة تخريبها.
- نقص اقتران البيليروبين في الوليد وخاصة بسبب عوز UDGT الكندية.
 - زيادة الدورة المعوية الكبدية (الركودة المعوية).

هناك عوامل مؤهبة لارتفاع البيليروبين اللامباشر:عمر الأم والعرق والسكري الوالدي، والخداج والجنس الذكر وتثلث الصبغي ٢١ والأدوية (novobiocin - vit K)، وكثرة الكريات الحمر، والتحريض بالاكسيتوسين، والإرضاع الوالدي، ونقص الوزن والتجفاف وقصة عائلية.

وفي الخديج يقرب ارتفاع بيليروبين المصل من ارتفاعه في الوليد بتمام الحمل لكنه يبلغ القمة (٨-١٢ملغ/دل) ما بين اليومين الرابع والسابع ويستمر فترة أطول.

يوضع تشخيص اليرقان الفيزيولوجي اعتماداً على القصة والموجودات السريرية وبنفي الأسباب الأخرى.

يستبعد تشخيص اليرقان الفيزيولوجي في الحالات



التالية:

أ- ظهور اللون اليرقاني في الساعات ٢٤ -٣٦ الأولى من الحياة.

ب- ارتضاع بيليروبين المصل بمعدل أسرع من (٥ ملغ/دل/ ٢٤ ساعة).

ج-بيليروبين مصل > ١٢ ملغ/دل في الوليد بتمام الحمل. > ١٠-١٤ملغ/دل في الخديج.

ه- استمرار اليرقان فترة تزيد على الأسبوع في الوليد
 بتمام الحمل وعلى أسبوعين في الخديج.

بیلیروبین مباشر > ۲ ملغ/دل فی ای عمر.

jaundice associated اليرقان المرافق للإرضاع الوالدي with breast feeding

يرقان الإرضاع الوالدي: يرتضع البيليروبين اللامباشر

ارتفاعاً واضحاً في ٢٪ من الولدان الذين يغذون بالإرضاع الوالدي وذلك في اليوم السابع من الحياة مع تركيز أعظمي قد يصل إلى (١٠-٣٠) ملغ/دل خلال الأسبوعين الثاني والثالث ثم يهبط مستوى البيليروبين تدريجياً باستمرار الإرضاع الوالدي. إلا أنه قد يستمر في بعض الحالات فترة أطول تراوح بين ثلاثة أسابيع إلى عشرة أسابيع ولكن بمستويات مصلية أدنى (يفيد في وضع التشخيص تجربة إيقاف الإرضاع الوالدي مدة ١٨ ساعة وانخفاض البيليروبين إلى مستوياته الطبيعية)، السبب غير معروف تماماً ولعله وجود الغلوكورونيدازع glucuronidase في حليب بعض الأمهات. وتفيد فيه المعالجة الضوئية ونادراً ما يحدث أذية عصبية (يرقان نووي).

يجب تمييز هذا النوع من اليرقان الباكر بسبب ارتضاع

البيليروبين المباشر المسمى يرقان حليب الأم الذي يبدأ في الأسبوع الأول في ولدان يغذون بحليب الأم (قد يصل إلى > ١٢ملغ/دل عند ١٣٪ من الولدان)، وسببه نقص الوارد الحروري وبزيد إعطاء السيروم السكري لهؤلاء الولدان من ارتضاع البيليرويين المصلى. وتكون معالجته بإيقاف السيروم السكري واللجوء إلى الإرضاع الوالدي المتكرر أو الحليب الاصطناعي الملائم للوليد.

ولزيادة الدورة المعوية الكبدية شأن كبير في كلتا الحالتين (يرقان الإرضاع الوالدي ويرقان حليب الأم).

أسباب ارتفاع البيليرويين اللامباشر (اللامقترن) المرضية: زيادة الإنتاج، ونقص اقتران البيليروبين أو إفراغه، وزيادة الدورة المعوية الكبدية.

أولاً- اليرقان الناجم عن ارتفاع البيليروبين اللامباشر بزيادة الإنتاج:

ومن أسبابه: الانحلال المناعى بتنافر الزمر الدموية (تنافر RH، تنافر ABO، تنافر زمر فرعية)، وعوز إنزيمي في الكرية الحمراء وعيب في غشاء الكرية الحمراء وأسباب أخرى (الخمج والاضطرابات الانحلالية المكتسبة التالية للخمج، والأدوية، والتخثر المنتثر ضمن الأوعية).

> ١- الانحلال المناعي بتنافر الزمر الدموية: ا- تنافر زمر Rh:

سببه مرور أضداد والدية موجهة ضد الكريات الحمر الجنينية عبر المشيمة، وتكون عادة موجهة ضد مستضدات على سطح الكرية الحمراء. توجد عدة مستضدات معروفة للـ (Rh C, c, E, e) أهمها المستضد D (الأشخاص الذين يملكون هذا المستضد هم إيجابيو الـ Rh). ويتطلب حدوث الانحلال ما يلي:

- جنين إيجابي الـ Rh.

- أم سلبية الـ Rh.

- عبور الكريات الحمر الجنينية إلى الدوران الوالدي.
- تحسيس الأم sensitization ضد المستضد D الموجود على سطح الكرية الحمراء.
- تكوّن أضداد والدية ضد المستضد D وعبورها المشيمة إلى الدوران الجنيني.
- التصاق الأضداد الوالدية على الكريات الحمر الجنينية الإنجابية الـ RH.
 - تخرب الكريات الحمر الجنينية المغلفة بالأضداد.

الانحلال بتنافر Rh نادر في الحمل الأول لجنين إيجابي الـ Rh ويتزايد بتعدد الحمول؛ لأن الحمل الأول يتميز بتمنيع

الوالدة ضد الكريات الحمر الجنينية التي يمر قسم ضئيل منها إلى الدوران الوالدي في أثناء الحمل، لكن القسم الأكبر يمر في أثناء الولادة وهو المسؤول عن التحسيس.

- يشير وجود انحلال في الحمل الأول إذا حدث إلى تعرض سابق لكريات حمر إيجابية الـ Rh (إسقاط أو حمل خارج الرحم، أو نقل دم غير موافق) أو استقصاءات راضة في أثناء الحمل (بزل السائل الأمنيوسي أو خزعة زغابات كوريونية). تكون الاستجابة الأولى في الوائدة بتشكيل أضداد من نوع IgM لا تعبر المشيمة يليها تشكيل أضداد من نوع IgG تعبر المشيمة، وتعد معايرتها أفضل وسيلة لإثبات حدوث التحسيس الوالدي.
- حين وجود اختلاف مرافق في الزمر ABO بين الأم والجنين تكون الوالدة محمية من التحسيس بفعل الأضداد anti B و anti B الموجودة لديها سابقاً والتي تقوم بتخليص دمها من الكريات إيجابية الـ Rh، وهذه الأضداد من نوع IgM ولا تعبر المشيمة.

سريرياً: إما أن يأخذ الانحلال الشكل الخفيف الذي يتميز بيرقان خفيف من دون فقر دم، أو الشكل المتوسط الشدة مع فرط بيليرويين مختلف الشدة وضخامة كبدية طحالية وفقر دم مرافق، يحتاج هذا الشكل إلى مراقبة وقد يتطور إلى يرقان نووي إذا لم تطبق المعالجة المناسبة في حينها. وأخيراً الشكل الشديد أو الخزب الجنيني الذي يتميز بفقردم شديد وشحوب وعلامات قصور قلب واستسقاء معمم ووهط دوراني يؤدي إلى الموت داخل الرحم أو بعد الولادة بفترة قصيرة.

يوضع التشخيص استناداً إلى الفحوص المخبرية التالية: الزمرة الدموية وتفاعل كومبس المباشر الإيجابي وفقر دم مختلف الشدة، وتبدى اللطاخة الدموية المحيطية ارتضاع عدد الكريات الحمر المنواة. وارتفاع الشبكيات. يمكن وضع التشخيص قبل الولادة بمعايرة الأضداد anti D. أما حين الولادة وبعدها مباشرة فيكون بضحص عينة من دم الحبل السرى لإجراء التحاليل المذكورة سابقاً.

المالجة في حالات تنافر الـ Rh: هدفها الوقاية من الوفاة داخل الرحم - أو خارجها - التالية لفقر الدم، والوقاية من نقص الأكسجة، ومنع حدوث الأذيات العصبية الناجمة عن ارتفاع البيليروبين اللامباشر (إذا تجاوز ١٨-٢٠ ملغ/دل في

- قبل الولادة: يمكن اللجوء إلى نقل الدم عبر الوريد السري في حالات فقر الدم في الجنين المشخص بالأمواج

فوق الصوتية ultrasonography.

- بعد الولادة: تختلف المعالجة باختلاف الحالة وشدتها ما بين المراقبة إلى تطبيق المعالجة الضوئية وتبديل الدم وفق المخططات الخاصة المعتمدة (يستعمل عادة دم سلبي الله والوليد مرة O، وفي حال توافق الزمر ABO بين الأم والوليد يستعمل دم A أو B سلبي اله A).

- الوقاية بعد الولادة: تكون بإعطاء الغاماغلوبين Human Anti D globulin, Anti D كلال الـ ٧٧ ساعة الأولى التالية للولادة إلى أم سلبية الـ Rh تلد مولوداً إيجابي الـ Rh.

ب- الانحلال بتنافر ABO:

يعد تنافر ABO أكثر أسباب انحلال الدم شيوعاً في الوليد إلا أن شدة الانحلال فيه تكون أقل منها في تنافر Rh. تتشكل الأضداد الوالدية ضد الخلايا B إذا كانت الأم A وضد A إذا كانت الأم B.

تكون زمرة دم الأم عادة O والجنين A أو B، وعلى الرغم من أن التنافر يحدث في ٢٠-٢٪ من الحمول يتطور الانحلال فقط في ١٠٪ من الحالات وتكون زمرة الجنين عادة A، تكون الأضداد ضد المستضدات A وB موجودة من دون الحاجة إلى تمنيع أولي وهي من نوع IgG ضد المستضد A التي تعبر المشيمة، وهذا ما يفسر حدوث التنافر OA منذ الحمل الأول. تتشكل الأضداد IgG في الأم بعد تمنيع سابق بحمل غير موافق ال ABO.

سريرياً: معظم الحالات خفيفة يكون فيها اليرقان الظاهرة الوحيدة، لا يوجد شحوب والخزب الجنيني نادر جداً، كما أنه لا توجد ضخامة كبدية طحالية. حين ظهور اليرقان في الأربع والعشرين ساعة الأولى فإنه نادراً ما يتطور إلى النمط الخطر وفي هذه الحالة تظهر أعراض اليرقان النووي وعلاماته سريعاً. يوضع التشخيص استناداً إلى وجود تنافر الزمر ABO وتفاعل كومبس المباشر الإيجابي بشكل خفيف وارتفاع نسبة بيليروبين المصل إلى ٢٠ملغ/دل أو أكثر، يكون الهيموغلوبين طبيعياً وقد ينخفض قليلاً وتبدي اللطاخة المحيطية كريات حمر منواة.

المالجة: تختلف بحسب شدة الانحلال ما بين معالجة ضوئية إلى تبديل دم بزمرة O مع Rh موافق لـ Rh الطفل، والاستطبابات مماثلة لحالات تنافر Rh، ولا توجد خطة وقاية في أثناء الحمل أو بعد الولادة.

ج- تنافر الزمر الدموية الفرعية:

أقل مشاهدة من السببين السابقين، لا تتعدى نسبتها ٢٪ من مجموع أسباب الانحلال بتنافر الزمر الدموية وهي ضد

المنتضدات Kell - Duffy - Kidd - MNS.

٧- عوز إنزيمي في الكرية الحمراء:

الموز إنزيم Glucose- 6- phosphate dehydrogenase عوز إنزيم المصادفة في حوض البحر الأبيض المتوسط (G6PD): كثير المصادفة في حوض البحر الأبيض المتقالين والشرق الأوسط، يتحرض الانحلال بعدة عوامل كالنفتالين ويعض المواد المستعملة كمطهرات السنرر وحليب أم تناولت الفول وبعض أخماج الوليد. وفي كثير من الحالات لا يكشف عامل محرض نوعي.

قد يكون الانحلال حاداً ولكن ارتفاع البيليروبين يكون تدريجياً وقد يبدأ داخل الرحم، وقد يصل البيليروبين إلى مستويات عالية تعرض لخطر حدوث يرقان نووي إذا لم يجر تبديل الدم في الوقت المناسب، والعوز وراثي مرتبط بالجنس.

ب عوز إنزيم عوز هذا (P.K) pyruvate kinase): يؤدي عوز هذا الإنزيم إلى قصر عمر الكرية الحمراء وبالتالي إلى الانحلال، وهو وراثي جسمى مقهور، وأقل مصادفة من عوز إنزيم G6PD.

٣- عيب في غشاء الكرية الحمراء:

من العيوب التي يمكن أن تحدث انحلالاً وفرط بيليروبين في الوليد: تكور الكريات الحمر الوراثي، وكثرة الكريات المتغلظة الإهليلجية elliptocytosis، وكثرة الكريات المتغلظة pyknocytosis وهي صعبة التشخيص بسبب تضاوت حجم الكريات الحمر في الوليد تضاوتاً شديداً.

تكور الكريات الحمر الوراثي spherocytosis؛ عيب وراثي على نحو قاهر في ٧٥٪ من الحالات، ترى فيه قصة عائلية موجهة تتضمن: فقر الدم واليرقان والحصيات المرارية واستئصال الطحال، ويشخص استناداً إلى الموجودات المخبرية التالية:

انخفاض الهيموغلوبين- وقد يكون طبيعياً - وارتفاع نسبة الشبكيات وصغر حجم الكرية الحمراء، ونقص صباغها وإيجابية اختبار الهشاشة الكروية.

٤- الخمج:

يحدث انحلالاً مكتسباً، وكذلك بعض الأدوية وبعض حالات التخثر المنتثر ضمن الأوعية DIC.

٥- كثرة الكريات الحمر:

بسبب زيادة كتلة الكريات الحمر، ويساهم في ارتفاع البيليروبين المنتج في الوليد بسبب تخرب الكريات الحمر وقصر عمرها.

٦- الانصباب الدموي خارج الأوعية بكافة توضعاته:

الورم الدموي الرأسي والنزف خلف الصفاق، والنزف داخل الجمجمة والنزف الرئوي والكدمات.

ثانياً - نقص الاقتران أو الإفراغ impaired conjugation or excretion:

١- القصورات الهورمونية:

أ-قصور الدرق: يعلل ارتفاع البيليروبين اللامباشر بتأخر نضج الاقتران داخل الكبد، وغالباً ما يؤدي إلى فرط بيليروبين مديد، وهو من العلامات الموجهة لقصور الدرق في الوليد.

ب-قصور النخامي: يترافق فيه ارتفاع البيليرويين ونقص سكر الدم وعلامات قصور النخامي الأخرى.

٧- اضطرابات استقلاب البيليرويين:

تقسم اضطرابات استقلاب البيليرويين العائلية (التي تؤدي إلى فرط بيليرويين لأمباشر غير انحلالي) إلى ثلاثة أشكال، وذلك بحسب فعالية خميرة UDPGT واستجابتها للعوامل المحرضة كالفينوباربيتال.

أ- النمط الأول Crigler Najjar Type I: الذي يحدث ارتضاعاً شديداً في بيليروبين المصل اللامباشر. يتأشر بالمعالجة الضوئية ولا يتأشر بالفينوباربيتال وهو وراثي كصفة مقهورة (متنحية).

ب- النمط الثاني Crigler Najjar Type II: وراثي كصفة قاهرة، لا يحدث ارتضاعاً شديداً في بيليروبين المصل اللامباشر (٢-٤ ملغ/دل)، يتأثر بالفينوباربيتال.

ج- النمط الثالث أو داء Gilbert: نادراً ما يشخص في الأطفال، يحدث ارتفاعاً خفيفاً ومتقطعاً في البيليروبين اللامباشر، يتأثر بالمعالجة بالفينوبارييتال وهو وراثى سائد.

:Lucey Driscoll

سببها مادة في مصل الوائدة تثبط عملية الاقتران، قد تكون هورمونا حملياً ينتقل عبر المشيمة ويختفي فيما بعد من دم الوائدة والطفل. يجب التفكير بهذه المتلازمة في حالات فرط البيليرويين غير المفسرة.

شائشاً- زيادة السورة المسوية الكبدية enhanced

تكون أمعاء الولدان فقيرة بالزمر الجرثومية المعوية مما يؤدي إلى نقص إرجاع البيليروبين إلى ستيركوبيلين وإلى تراكيز عالية من البيليروبين ضمن الأمعاء، وكذلك تكون غنية بإنزيم B-glucuronidase التي تحول البيليروبين المقترن إلى بيليروبين لامقترن يعاد امتصاصه إلى الدوران.

وهذا ما يحدث في نقص حركية الأمعاء وانسدادات الأمعاء، وتضيق عضلة البواب، وخزل الأمعاء والانسداد بالعقى.

معالجة اليرقان بارتفاع البيليروبين اللامباشر:

الغاية الرئيسية هي الوقاية من الأذية العصبية الناجمة عن ارتفاع البيليروبين اللامباشر وعبوره الحاجز الدموي الدماغي. تعتمد على ثلاثة أسس:

١- المعالجة النوالية:

أ- الفينوياربيتالphenobarbital:

- يحث خميرة الغلوكورونيل ترانسفيراز الكبدية glucuronyl transferase
- يزيد تركيز الـ ligandin الذي يتداخل بربط البيليرويين واستقلابه.
 - يزيد الجريان الصفراوي.
- يبدأ تأثيره بعد بدء العلاج بفترة تراوح بين ٢ و٣ أيام. من محاذيره إحداث خبل وضعف رضاعة ونوب توقف التنفس.

ب- الكلوفيبرات clofibrate : استخدم عدة سنوات خافض شحوم في البالغين، وهو أيضاً يحرض الغلوكورونيل ترانسفيراز الكبدية، يمكن أن يزيد من اقتران البيليرويين وإفرازه.

ج- الفاماغلوبولين المناعي الوريدي I.V.I.G: وجد أن استخدام الـ I.V.I.G مع المعالجة الضوئية ينقص من معدل الانحلال، وهناك معايير وتوصيات خاصة بتطبيقه.

د- البورفورينات المعدنية metalloporphyrins: تنقص من انتاج البيليرويين وذلك عن طريق تثبيط إنزيم الهيم اكسجيناز (المحور الأساسي في عملية تحويل الهيم إلى بيليروبين).

٧- المعالجة الضولية:

هي المعالجة المثالية لفرط البيليروبين اللامباشر الذي لم يصل إلى حد التبديل، تؤثر بثلاث آليات:

i - التماثل الضوئي البنيوي: إذ يتحول البيليرويين إلى لوميروبين lumirubin يفرز إلى الصفراء والبول من دون اقتران وهي عملية غير عكوسة.

ب- التناظر الضوئي الشكلي: إذ ينقلب الماثل الضوئي السام للبيليروبين 4Z. 15Z إلى المماثل 4Z.15E الذي يضرز إلى الصفراء من دون حاجة إلى اقتران وهذه العملية عكوسة.

ج- الأكسدة الضوائية: التي تحول جزءاً ضئيلاً جداً من البيليروبين اللامباشر إلى مركبات ذوابة في الماء تضرز مع المول.

يستعمل الضوء الأبيض - الأزرق أو الأزرق الخاص إضافة إلى مصابيح الهالوجين وجهاز الألياف البصرية. والضوء الأكثر فعالية هو الذي يؤمن طاقة عالية في منطقة ذروة

الامتصاص العالية للبيليروبين (٤٥٠-٤٦٠) نانومتر، وتعد المصابيح الزرق الخاصة هي الأكثر فعالية. يتعلق تأثير المعالجة الضوئية بنوع الضوء المستعمل وبالمسافة التي تضعلها عن جسم الوليد وبمساحة الجسم المعرضة.

لا يمكن استعمال المعالجة الضوئية بديلاً لتبديل الدم، ولكن تستخدم وقاية، ويخفف استعمالها من عدد مرات التبديل، وهناك جداول خاصة لاستطبابات تطبيقها (بحسب العمر والوزن).

يجب مراعاة الأمور التالية حين استعمالها: مراقبة الحرارة والإماهة والتجفاف، وتبديل وضعية الطفل، وتغطية العينين والأعضاء التناسلية.

المضاعفات: تعد آمنة عموماً، لكن شوهد في بعض الحالات طفح عابر أو براز رخو أو ترفع حروري أوهياج نقص سوائل غير محسوس، كما وصفت متلازمة الطفل البرونزي مضاعفة، وهي تلون الجلد باللون الغامق الرمادي وأكثر ما وصف في حالات ارتفاع البيليروبين المختلط (مباشر ولا

مباشر) واللون قابل للتراجع بعد أشهر من إيقاف المعالجة (المخطط ٢).

عوامل الخطورة: الانحلال المناعي، ونقص إنزيم G6PD والاختناق والخبل والخمج والحماض.

٣- تبديل الدم exsanguino- transfusion: يعتمد على:
 أ- تبديل الكريات الحمر المغلفة بالأضداد التي تعد مصدراً للبيليروبين والإعاضة عنها بكريات حمر جديدة توافق زمرة دم الأم.

ب- التخلص من البيليروبين.

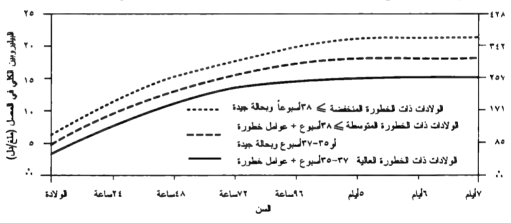
ج- إزالة الأضداد الحرة غير المرتبطة بالكريات الحمر.
 الاستطبابات:

- فرط بيليروبين الدم الذي لم يستجب للمعالجة الضوئية المكثفة.

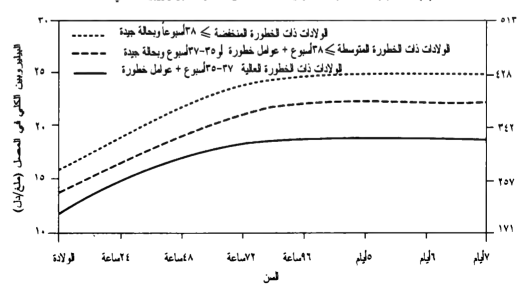
- ظهور أعراض الاعتلال الدماغي بفرط البيليروبين.

- حالات الانحلال ولاسيما المناعية منها.

ويوضح المخطط (٣) استطبابات تطبيقه.



المخطط (٢) استطبابات المعالجة الضوئية: تعتمد على مستوى البيليروبين الكلى



◄ المخطط (٣)
 استطبابات تبدیل
 علی رقم البیلیرویین
 الإجمالي، ویجری
 تبدیل دم فوری إذا
 ظهرت في الطفل
 علامات اعتلال دماغي
 حاد بفرط البیلیرویین
 او إذا كان مستوی
 البیلیرویین الكلي > ٥
 البیلیرویین الكلي > ٥
 ملغ عن ارقام هذه
 المنحنیات

اختيار زمرة الدم:

أ- في تنافر Rh يستخدم دم سلبي الـ Rh موافق الـ ABO . إذا كانت الأم O يستعمل دم O سلبي.

ب في تنافر ABO يستخدم دم O مع Rh موافق للطفل، وإذا كانت الأم سلبية الـ Rh يستخدم دم سلبي الـ Rh.

ج- حين لا يكون هناك تنافر زمر يستخدم دم موافق لزمرة م الطفل.

يجب أن يكون الدم طازجاً ما أمكن، وتحسب كميته على أساس مثلي حجم دم الوليد (٨٥ مل/كغ × ٢) تؤخذ عينات دم بعد ساعتين من انتهاء التبديل لمعايرة البيليرويين الام الإجمالي والشوارد والكلس ويستمر بمعايرة بيليرويين الدم كل ٦ ساعات بعد انتهاء التبديل مع استعمال المعالجة الضوئية المكثفة.

مضاعفات تبديل الدم:

- المضاعفات الباكرة: تحدث في ٥ - ١٠٪ من الحالات: زرقة وتقبض وعائي وخثار وتوقف التنفس وتباطؤ القلب الذي يتطلب الإنعاش، والتهاب القولون النخري والأخماج الفيروسية. نسبة حدوث الوفاة في أثناء التبديل تعادل نحو ٣,٠٠ بالأيدى الماهرة .

- المضاعفات المتأخرة: فقر دم يعالج بنقل الدم والد erythropoietin ومتلازمة الغصص الصفراوي، وخثرة وريد الباب، وفرط ضغط وريد الباب.

اليرقان النووي kernicterus

اليرقان النووي اصطلاح يدل على العقابيل العصبية الناجمة عن توضع البيليروبين اللامقترن في النسيج الدماغي وخاصة في العقد القاعدية ganglia basal ونوى جذع الدماغ

الآلية الإمراضية: متعددة العوامل وتتضمن تداخلاً ما بين مستويات البيليروبين اللامباشر ومستويات الألبومين المرتبط بالبيليروبين، ونفوذية الحاجز الدموي الدماغي والحساسية العصبونية للأذية.

من عوامل الخطورة المؤهبة:

- الخداج ونقص الوزن الشديد، ونقص النضج العصبي.
- ارتفاع تركيز الحموض الدسمة الحرة الناجم عن البرودة ونقص السكر والاختناق وخمج الدم.
- تخرب الحاجز الوعائي الدماغي بسبب نقص الأكسجة والحماض وغيرها ويعض الأدوية كالسلفا والديجوكسين والديازيبام.

الانحلال الدموى: لا يمكن التنبؤ بالمستوى الدقيق

للبيليروبين اللامباشر الذي يمكن أن يحدث أذية عصبية في طفل ما، إلا أنه من النادر حدوث يرقان نووي في وليد بتمام الحمل من دون وجود انحلال ولاسيما إذا لم يتجاوز البيليروبين اللامباشر في المصل الـ ٢٥ ملغ/دل، ولا تعرف المدة اللازمة للتعرض من أجل حدوث أذية عصبية.

التظاهرات السريرية: تلاحظ مظاهر التأذي في اليومين الثالث والخامس من الحياة ونادراً ما تتأخر حتى الأسبوع الثاني أو الثالث.

يجب أن يضرق بين اعتلال الدماغ الحاد بضرط البيليروبين واليرقان النووي أي اعتلال الدماغ المزمن بضرط البيليروبين.

١- اعتلال الدماغ الحاد بفرط البيليرويين:

يتطور بثلاث مراحل:

- الرحلة الأولى: خلال الأيام الأولى: تتميز بالوسن ونقص المقوية وضعف الرضاعة مع بكاء عالى الطبقة.
- المرحلة الثانية؛ خلال الأسبوع الأول: تتميز بظهور هياج، ويكاء عالي الطبقة، ثم فرط مقوية مع صَعَر خلفي retrocollis مع ترفع حروري.
- المرحلة الثالثة: تبدأ من الأسبوع الأول: وتتضمن فرط مقوية مع قعس ظهري dorsal lordosis واضح، وخبل أو

٧- اعتلال الدماغ المزمن بضرط البيليرويين:

هي حالات تتطور خلال السنة الأولى من الحياة تتضمن:

- اضطرابات حركية (رَقَص chorea وكَنَع chorea وكَنَع chorea وكَنَع dystonia وحركات خارج هرمية وخلل التوتر
- اضطرابات التحديق (ولاسيما تحدد حركة التحديق للأعلى upward gaze).
- اضطرابات سمعیة abnormalities auditory (۲۰٪ من الحالات).
- الوظيفة المعرفية تبقى مصانة، يتأثر الذكاء في ٣٥٪ من الحالات.
 - نقص تنسج ميناء الأسنان في بعض الأطفال.

الإندار: ينتهي ٥٠٪ من الرضع المصابين بالوفاة نتيجة اضطراب نظم التنفس والنزف الرئوي، أما الباقون فيخلفون متلازمة ما بعد التأذي العصبي وتشمل: الصمم الحسي العصبي والحركات الرقصية الكنعية، والشلل الدماغي والتأخر العقلي، ونقص تنسج ميناء الأسنان.

تتحسن حالة هؤلاء الرضع المصابين في نهاية الأسبوع الأول مما يظن معه بالشفاء إلا أن العقابيل النهائية تظهر خلال ستة أسابيع بعد تطور الحركات الرقصية الكنعية، وقد

تتأخر الأعراض كثيراً بالظهور وتقتصر في هذه الحالة على اضطرابات الفعالية الحركية واضطرابات السلوك والتلاؤم ونقص السمع وتأخر الكلام.

الوقاية: متابعة الولدان عالي الخطورة وتطبيق المعالجة المناسبة من معالجة ضوئية أو تبديل دم في الوقت المناسب اعتماداً على مستويات البيليروبين المعايرة بدقة في المصل (وفق الجداول الخاصة).

أسباب ارتفاع البيليرويين المباشر:

وجود عائق في طريق الصفراء، وأذية الخلية الكبدية، وفرط حمل البيليروبين المزمن.

وفيما يلي تفصيل بعض الآفات المهمة من هذه المجموعات: أولاً - وجود عائق في طريق الصغراء:

١- انسداد الطرق الصفراوية خارج الكبد أو رتقها:

قد تصادف جميع أشكال غياب أو رتق أحد عناصر الطرق الصفراوية أو أكثر من عنصر، كما قد تكون المرارة غائبة أو ناقصة التنسج أو ليس لها أي اتصال بالكبد، كما قد يحل التضيق مكان الرتق التام، أما الكبد فتبدي جميع درجات التأذي بدءاً من الركودة الصفراوية حتى التشمع الكبدي المتقدم وذلك بحسب فترة بقاء الطفل على قيد الحياة.

تتضخم الكبد بترقي فرط ضغط وريد الباب، ويمكن مشاهدة مظاهر الخرع على العظام بسبب نقص امتصاص الثيتامين D والكلسيوم.

الأسباب: لا يمكن الجزم فيما إذا كان التشوه عائلياً أو وراثياً لكن يبدو أنه ناجم عن بعض العوامل المؤذية التي أثرت في تطور الجهاز الصفراوي داخل الرحم. وقد وصفت حالات ترافق بها الخمج بالشيروس المضخم للخلايا والحصبة الألمانية برتق الطرق الصفراوية وكذلك في حالات الإصابة بخمج باطن الرحم بالليستيريا.

التشخيص؛ يعتمد على وجود عاملين أساسيين:

- اليرقان: غالباً ما يكون استمراراً لليرقان الفيزيولوجي، أو يظهر بعمر أسبوع إلى أكثر من ثلاثة أسابيع بعد الولادة أخذاً بالترقى ثم يصبح مائلاً للخضرة.

- براز أبيض اللون (على نحو مترق) بسبب غياب الصفراء.

تظهر بعد ذلك ضخامة كبدية قاسية (مع حالة عامة جيدة في البداية)، وارتسامات وريدية على جدار البطن، وحبن متطور، وضخامة طحالية، ولا تظهر أعراض عوز الثيتامينات الذوابة في الدسم (A-D-K) إلا بعد مرحلة الوليد. وكذلك أعراض نقص الثيتامين E.

الموجودات المخبرية: ارتفاع بيليروبين المصل ولاسيما الجزء المباشر منه، قد تبدي اختبارات وظائف الكبد علامات تنخر كبدي ولا تكون واضحة قبل تطور التشمع.

ultrasonography يمكن الاستعانة بالأمواج فوق الصوتية Technetium 99 . Technetium 99 . الشعة باستعمال ال

خزعة الكبد؛ هي أكثر الاختبارات نوعية وتبدي علامات الانسداد، وتكاثر الأقنية الصفراوية وركودة صفراوية، ووذمة في الطرق البابية وتليضاً بابياً. وتشاهد لاحقاً تبدلات التهابية كالنخر البؤري في الخلايا الكبدية والاندخال بالخلايا العرطلة.

المعالجة: جراحية في معظم الحالات، أما في الحالات التي تتعذر فيها المفاغرة الجراحية فيعتمد على تأمين التغذية الجيدة والفيتامينات النوابة في الدسم.

الإندار: الوفاة في جميع الحالات التي تعدر إصلاحها جراحياً أو لم يجر فيها زرع كبد، وذلك بين عمر ستة أشهر إلى سنتين.

٧- رتق الطرق الصفراوية داخل الكبد:

قد يرافقه طرق صفراوية خارج الكبد طبيعية أو ناقصة التصنع أو غائبة غياباً تاماً.

في غياب الطرق الصفراوية داخل الكبدية التام: لا يمكن العثور على قنوات صفراوية داخل الكبد وهو تشوه نادر جداً، والموجودات المخبرية مشابهة لموجودات رتق الطرق الصفراوية خارج الكبد، لكن التطور السريري أبطأ على الرغم من ظهور اليرقان في الوقت نفسه. تتضخم الكبد على نحو مترق وتكون أقل قساوة وغير معقدة وفترة البقاء على قيد الحياة أطول منها في غياب الطرق الصفراوية خارج الكبد.

يبدأ اليرقان في الأسابيع الستة الأولى من الحياة مما يوحي برتق طرق صفراوية خارج الكبد، لكنه يتراجع فيما بعد وتحدث حكة وتحزز جلدي lichenification وخرع وأعراض سوء امتصاص الدسم، والعقابيل العصبية الناجمة عن سوء امتصاص الفيتامين E. قد يحتاج بعض المصابين إلى زرع الكبد.

"- كيسة القناة الجامعة choledochal cyst-

يقتصر التوسع على القناة الجامعة نتيجة خلل في جدارها في حين تبقى القنوات الكبدية والمرارة طبيعية. نادراً ما تشخص في فترة الوليد.

يعتمد التشخيص على البرقان والألم البطني وجس كتلة أعلى البطن (لا تكون متسعة بشكل يمكن جسه في مرحلة الوليد لكنها قد تكون عرطلة وتملأ كل البطن).

الموجودات المخبرية: موجودات يرقان ركودي بسبب ضغط الكيسة على القنوات الصفراوية، وكذلك موجودات الخزعة الكبدية. لا يمكن وضع تشخيص أكيد إلا بتصوير المرارة أو بفتح البطن الاستقصائي.

المعالجة: جراحية بمضاغرة جدار القناة الجامعة مع العضج. والإندار جيد إذا أجريت المداخلة الجراحية، أما إذا تأخرت فالمصير هو حدوث أذية كبدية.

٤- كيسة القناة الجامعة الكاذبة:

سببها ليس ولادياً وإنما تالياً لرض جراحي بعد التدخل على القناة الجامعة.

ثانياً- أذية الخلية الكبدية:

۱- التهاب الكبد في الوليد neonatal hepatitis:

العامل المسبب: بعض الشيروسات: الحصبة الألمانية. والشيروس المضخم للخلايا CMV والعقبول البسيط. وشيروس المتهاب الكبد وشيروس التهاب الكبد ب أو خمج باطن الرحم بالمقوسات أو الإفرنجي. وفي كثير من الحالات لا يمكن تحديد العامل المسبب.

التشخيص: سريرياً:

- يكون اليرقان العرض الأول ويظهر بعد الولادة بفترة تراوح بين عدة أيام إلى أسابيع قد تصل إلى ستة أسابيع.
- ضخامة كبدية تصبح قاسية فيما بعد بسبب تطور التشمع.
 - ضخامة طحالية وقد يحدث الحبن.

تكون حالة الولدان المصابين متأثرة بشدة (سيئة) مع ضعف الرضاعة وقياء على عكس حالات رتق الطرق الصفراوية الذي لا تتأثر فيه الحالة العامة إلا في وقت متأخر، وهنا أيضاً يصبح البراز أبيض خلال الأسابيع الأولى ولكن بشكل متقطع غيرمستمر، وكذلك يصبح البول غامقاً.

الموجودات المخبرية: التشخيص التفريقي الوحيد هو بين التهاب الكبد ورتق الطرق الصفراوية وهو صعب جداً. يمكن الاعتماد على ارتفاع البيليروبين المتأرجح وغير المنتظم في حين يكون الارتفاع مترقياً في رتق الطرق الصفراوية.

يشير ارتفاع الـ G Fetoprotein إلى الالتهاب، كذلك يمكن اللجوء إلى النظائر المشعة (اختبار 99 Technetium). كما أن الإثبات المصلي لوجود الخمج يوجه نحو السبب (حصبة ألمانية أو CMV أو التهاب كبد...) لكن الوسيلة الأفضل هي خزعة الكبد التي تبدي تخرب البنية الفصيصية الكبدية والتهابا وارتشاحاً بوحيدات النوى في المسافة البابية واندخالاً بالخلايا العرطلة giant cell.

الإندار: الحالات الناجمة عن خمج فيروسي أو جرثومي تنتهى بالشفاء من دون عقابيل أو مرض كبدى مزمن.

أما الحالات مجهولة السبب بالخلايا العرطلة فينتهي ٢٠-٢٠ منها بالوفاة ويتطور ٢٠-٠٠٪ منها نحو مرض كبدي مزمن، ويتطور الباقى نحو الشفاء التام.

٢- الأسباب السمية:

أ- الخمج Sepsis: كالخمج المعمم وكذلك الخمج البولي ولاسيما بالإشريكية القولونية Escherichia coli: يرافقهما في الوليد ارتفاع بيليروبين المصل المباشر ويعتقد أن الجراثيم تنتج مواد لها تأثير سمي في الخلية الكبدية. تكون إنزيمات الكبد طبيعية أو مرتفعة قليلاً وتبدي الخزعة الكبدية ركودة صفراوية ونخر الخلايا الكبدية البؤري إضافة إلى تبدلات أخرى لا نوعية، وتؤدي معالجة الخمج إلى تراجع البيليروبين وعدم تطور أذية كبدية مزمنة.

ب- التهاب الكبد السمي: على الرغم من التأثير السمي للخمج الجرثومي في الكبد فإن تعبير التهاب الكبد السمي يطلق على الحالات التي تحدث فيها ركودة صفراوية مع درجة متفاوتة من الأذية الكبدية والالتهاب أو التليف نتيجة التعرض لمواد خارجية.

وأكثر الأسباب إحداثاً لالتهاب الكبد السمي في وحدات العناية المشددة هو الاستعمال المديد للتغذية الوريدية.

أكثر ما يشاهد لدى الخدج بعمر أقل من ٣٣ أسبوعا الذين تلقوا تغذية وريدية فترة تزيد على ثلاثة إلى أربعة أسابيع. ويسهم الخمج الجرثومي في حدوثه.

تبدي خزعة الكبد تخرب الخلية الكبدية، وركودة صفراوية. وقد تشاهد بعض الخلايا العرطلة. والمرض قابل للتراجع بإيقاف التغذية الوريدية، وتكون الوقاية بمراقبة البيليروبين المباشر أسبوعياً وكذلك مراقبة الحموض الصفراوية في دم جميع الولدان الموضوعين على تغذية وريدية.

٣- الاضطرابات الاستقلابية:

أ- الفالاكتوزيمية: قد تتظاهر في فترة الوليد بيرقان (ارتفاع البيليروبين المباشر) ولكنه نادراً ما يكون المرض الوحيد لأنه غالباً ما يرافقه موجودات آخرى تسيطر على الصورة السريرية كالساد والضخامة الكبدية. ويعتمد التشخيص على كشف الأجسام المرجعة في البول وكشف إنزيم galactose- phosphate uridyltransferase ومعايرتها واختبار تحمل اللاكتوز والخزعة الكبدية.

تعالج بالحمية خالية اللاكتوز.

ب- التيروزينيمية: تكشف برحلان الحموض الأمينية.
 ج- داء التليف الكيسى: يمكن إثبات التشخيص بمعايرة

 ج- داء التليف الكيسي: يمكن إثبات التشخيص بمعايرة شوارد العرق.

د- عوز إنزيم alpha-1 antitrypsin؛ يقلد التهاب الكبد، في الوليد ويتظاهر بيرقان اضطراب وظائف الكبد، ويشخص بكشف الإنزيم ومعايرته وبالخزعة التي تبدي حبيبات في سيتوبلاسما الخلية الكبدية، ولا يوجد علاج للحد من تطور المرض نحو التشمع.

قد يرتضع البيليروبين المباشر في بعض الأمراض الاستقلابية نتيجة خلل نقل البيليروبين داخل الكبد كما هو الحال في متلازمة Rotor ومتلازمة Dubin-Johnson، ونادراً ما يشخص في مرحلة الوليد.

ه- متلازمة Rotor: تمتاز بوجود فرط بيليروبين مباشر مستمر مدى الحياة مع خزعة كبد طبيعية، وهي وراثية كصفة جسمية متنحية.

و- متلازمة Dubin-Johnson: وهي أيضاً وراثية كصفة
 جسمية متنحية. وتشخص بالفحوص المخبرية النوعية
 وخزعة الكند.

ز- أدواء الخزن: كداء غوشر ونيمن بيك، قد تتظاهر في فشرة الوليد وكذلك بعض أدواء خزن الغليكوجين

glycogenosis type IV التي ترافق اليرقان إضافة إلى أعراض وعلامات أخرى موجهة لتشخيص المرض، ولا يكون اليرقان فيها العرض الوحيد ولذلك لا تدخل في التشخيص التفريقي لفرط البيليروبين.

ثالثاً- فرط حمل البيليرويين المزمن chronic bilirubin: overload

يشاهد في حالات الخزب الجنيني والانحلال الشديد بعوز .G6PD وتكور الكريات الحمر الوراثي والبورفيريا.

قد يحدث انسداد الطرق الصفراوية أو ما يسمى متلازمة السدادة الصفراوية bile plug- syndrome التي تشاهد في حالات الانحلال الشديدة التي تكون فيها الصفراء كثيفة جداً.

أسباب تؤدي إلى ارتضاع البيليروبين المختلط المباشر واللامباشر mixed hyperbilirubinemia:

قد تؤدي بعض الأمراض إلى ارتفاع في جزأي البيليروبين المباشر واللامباشر مثل:

١- الغالاكتوزيمية.

٧- التيروزينيمية.

-۴ ارتضاع میتیونین الدم hypermethioninemia.

٤- داء التليف الكيسي.

أخماج الولدان neonatal infections هي أهم وأكثر مسببات الأمراض والوفيات فيهم، إذ يُخمج ٢٪ من الأجنة داخل الرحم، وحوالي ١٠٪ من الولدان حتى نهاية شهرهم الأول، وأحد الأسباب المهمة هو الانتقال من وسط الرحم العقيم إلى البيئة الخارجية الممتلئة بعوامل الخمج، وإذا قبل الولدان – وهم ضعاف المناعة – في وحدات العناية الخاصة ازداد تعرضهم لأخماج المشافي infections التي تزداد طرداً مع الازدحام في تلك الوحدات، وكمية الأخماج في باقي الولدان، وفي المتعاملين معهم من العاملين وزوارهم.

ولأخماج الولدان صفاتٌ فريدة:

١- خطورتها التي ربما لا تخطر على بال غير العارفين
 بها، فقد تحدث نتائج كارثية حين إهمال أعراض يظنها
 بعضُهم بسيطة، في حين أنها بوادرُ مرض خطير.

٧- أنها تنتقل من الأم إلى الجنين أو الوليد بطرائق مختلفة عبر المشيمة transplacental أو عبر عنق الرحم transcervical (مع انبثاق الأغشية أو من دون انبثاقها)، أو في أثناء المرور من المجرى التناسلي، والأم لا تشكو من شيء، أو تشكو من أعراض غير نوعية.

٣- ضعف مقاومة الولدان لها بسبب عوز عامل واحد أو
 أكثر من العوامل المناعية.

3- سعة التظاهرات السريرية من خمج خفي إلى موضع إلى خمج دم وسحايا مريع، إلى متلازمات خلقية تبدأ داخل الرحم. وتعدد عواملها من جراثيم وفيروسات وفطور ووحيدات خلية ومتفطرات ومتدثرات، قد يصعب التمييز فيما بينها سريرياً.

٥- أن الحالات المرافقة لها مثل قصور الرئة والكلى ونقص
 السكر تؤدي إلى اضطراب اللوحة السريرية ومن شم
 التشخيص والعلاج.

٣- أن العناية المتطورة زادت نسبة نجاة الخدّج وشديدي نقص الوزن، لكن طول مُقام هؤلاء في وحدات العناية يؤدي إلى إصابتهم بأخماج قاتلة أحياناً.

الأخماج الجرثومية في الوليد

العوامل المؤهبة للأخماج في الوليد:

 ١- الجنس المذكر: فالذكور أكثر تعرضاً للمرض بسبب احتمال توضع المورثة المشكلة للغلوبلين المناعي على الصبغي X.

7- الخداج ونقص وزن الولادة: إذ يزداد احتمال إنتان الدم (أو السحايا، أو البول) ٣-١٠ أضعاف، وهو أخطر وأطول بسبب ضعف مناعتهم وطول إقامتهم في المستشفى، عدا أن نقص الوزن قد ينجم عن خمج داخل الرحم. ويؤهب الخداج إلى متلازمة الضائقة التنفسية الحادة (RDS) respiratory والمداخلات المختلفة (قشطرة سرية، أو تنبيب رغامى) التي قد تسبب كذلك أخماجاً خطرة.

٣- التشوهات الخلِقية: مثل الناسور الرغامي المريئي، والتشوهات البولية، والقيلات السحائية، والأفات القلبية، والأمراض الخلقية مثل الغالاكتوزيميا (أخماج بالجراثيم سلبية الغرام)، والعوز المناعي.

 ٤- أذية البرد: وهي تؤدي إلى أخماج خطرة (إنتان الدم، أو ذات رئة).

العوامل المؤهبة للأخماج في الوالدة:

 ١- الأمراض المسببة للأخماج الولادية (الحميراء والحلأ والإفرنجي والمصورات القوسية...).

٢-الاستعمار المُهْبِلي (العقديات ب، والقولونيات، والبنيات gonoeoccus، والمبيضات، والحلأ، والمتدثرات...).

- ٣- تمزق الأغشية الباكر والسيلان الأمنيوسي.
 - الولادة العسرة والتداخلات الراضة.

هذا وتسبب الجراثيم الثلاث التالية ٨٠-٨٥٪ من أخماج الوليد الشديدة وهي:

- ۱- الإيشيريشيا القولونية E. coli.
- Y- العقديات ب الحالة للدم GBS.
- ۳- العنقوديات البشروية Staphylococcus dermitis أو سلبية التخثر (CONS).

ومن الجراثيم المسببة لأمراض خطرة:

- 4- العصيات الزرق (الزوائف) Pseudomonas.
- العصيات سائبة الغرام (كلبسيلا، أو المتقلبات Proteus.
 أو المعويات، أو المستدميات).
 - ٦- العنقوديات المذهبة.
- ٧- الرئويات والعقديات (G,D,A)، والمخضرة S. viridians).
- الليستريا وحيدة الخلية Listeria monocytogenes

وهناك طيف واسع من الجراثيم سالبة الغرام وإيجابيتها والفطور والفيروسات قد تسبب أخماجاً باكرةً وأخرى متأخرةً في الولدان.

940

الأخماج السطحيّة:

1-التهاب السُرة والجلد الجرثومي: للعناية بالسرة أهمية كبيرة إذ يجب تعقيمها بمادة مطهرة كيلا تلتهب بالعنقوديات خاصة أو بالقولونيات، حيث تتورم وتحمر وتضرز قيحاً قد يسبب إنتاناً جلدياً أو عينياً أو في ثدي الأم، أو ريما يسبب إنتاناً جلدياً أو عينياً أو في ثدي والدوران البابي بعد إنتان الدم إذا صعد عبر الحبل السري والدوران البابي بعد تجاوز الرباط المنجلي falciform، وقد يحدث الإنتان بعد قثطرة سُرية ملوثة.

تعالج الأخماج البسيطة بصادات موضعية، وتعالج الأخماج المجلدية العنقودية بمضادات العنقوديات مثل الكلوكساسيلين، وإذا حدث نخر البشرة السُمِّي عولج بالكلوكساسيلين الوريدي والسوائل الوريدية، أما خمج الدم فيعالج كما سيرد لاحقاً. وهناك حالة يسببها سوء العناية بالسرة وهي الورم الحبيبي السري granuloma تنز السرة فيه قيحاً أسابيع أو أشهراً، وتعالج بنترات المضفة والمطهرات الموضعية.

Y- السلاق thrush: هو نمو المبيضات البيض في اللسان ويطانة فم الوليد الطبيعي، فترى بقع بيض تصعب إزالتها بالمسح، يساعد على نموها الوسط الحمضي في الفم بعد تخمر بقايا الحليب. قد تنمو المبيضات حول الشرج والمنطقة التناسلية فيبدو الجلد أحمر متقشراً، وهذه الأفات تعنو للعلاج بمضادات الفطور مثل ميكونازول. يكثر السلاق في ناقصي وزن الولادة بشدة طويلة، خاصة إذا كانوا يستعملون والمعالجين بالصادات مدة طويلة، خاصة إذا كانوا يستعملون القشرانيات steroids لمرض رئوي مزمن، فقد يحدث خمج جهازى بالمبيضات.

٣- التهاب الملتحمة: تسببها عوامل مرضية متعلدة:

1- السيلان البني gonorrhea: يتظاهر في اليوم الأول (حتى الأسبوع الأول) بمفرزات عينية قيحية غزيرة تُوجَه اليها قصنة الأم. تنتبج الأجفان ويتوذّم ما حول الحجاج وتحمر الملتحمة وتتسمك، ليتطور الأمر نحو التقرح والتغيم فالعمى. تجرى الفحوص الجرثومية، وتعالج بالبنسلين الوريدي ٧٠٠, ٧٥ وحدة/كغ/يوم على جرعتين لأسبوع، ويقطر البنسلين بالعين كل ساعة مدة يوم كامل، ثم كل ٤ ساعات لأسبوع، وتعالج الأم والمتماسون.

ب- المتدثرات الحثرية Chlamydia trachomatis: تتظاهر في اليوم الخامس أو بعده، ولا توجد مظاهر سريرية مميزة، وقد توجد قصّة والدية. الزروع سلبية، ويمكن كشف المستضدات في مسحة العين بالومضان المناعي. تعالج بالإرثرومايسين ٤٥ مغ/كغ/يوم على ٣ جرعات بالضم مدة

c.1< 1

أسبوعين على الأقل، وقايةً من ذات الرئة، كما تعالج العين بمراهم التتراسيكلين ١٪.

ج- جراثيم أخرى مثل المذهبات والكولونيات والرئويات والمرئويات والمستدميات Hemophilus: تتظاهر بين ٣-٥ أيام وربما في اليوم الأول. تعالج الخفيضة منها بالغسل بمحلول فيزيولوجي، والشديدة بقطرات الصادات.

الخُراجات السطحيّة:

تنشأ في أماكن الوخز (تسريب وريدي، أو سحب دم من العقب...)، ويجب التأكد هنا من أن العظم تحت الخُراج غير مصاب. إذا كان الخُراج متموّجاً يبزل القيح ويرسل للدراسة (تلوين غرام وزرع) مع الدراسة الإنتانية. تعالج الخُراجات بالكلوكساسيلين والجنتامايسين وريدياً لأسبوع أو إلى أن تختفي.

الأخماج الجرثومية الجهازية:

لا يؤهب العوز المناعي النسبي في الوليد لاكتساب الأخماج فحسب، بل يجعل تلك الأخماج فيه سريعة الانتشار، ولا عجب أن تحدث صدمة إنتانية وموت خلال ١٢ ساعة من بدء أول أعراض المرض، وهذه السرعة ولاسيّما عند الخدّج تنبه لأمرين:

١- الأهمية القصوى للتشخيص المبكر، ويذلك تكتسب
 حتى الأعراض البسيطة المؤشرة إلى الأخماج أهمية يجب
 معها إجراء تقييم مخبري شامل.

٢- أهمية بدء العلاج باكراً حتى حين الشك، فلا وقت
 لانتظار النتائج بعد ٢٤-٨٤ ساعة.

وللممرضات الخبيرات مراقبات الولدان شأن كبير في هذا الأمر بما يبدين من الملاحظات اليقظة الحريصة، فهي حجر الزاوية في التشخيص المبكر، ويا لسوء طالع طبيب الحواضن المقيم الذي لا يأخذ بتلك الملاحظات (.

القصة المرضية:

يُنتبه فيها إلى الأمور التالية:

- وجود ما يشير إلى خطر التعرض للخمج (خداج شديد، أو قتطرة دائمة، أو تنبيب رغامي).

- وجود ما يشير إلى خطر في القصة حول الولادة (مرض الأم أو إصابتها بخمج، انبثاق أغشية باكر، إيجابية المسحة المهبلية العالية HVS).

- وجود خطر خمج المشافي في الفريق الطبي أو الأهل أو المرضى.

أعراض الخمج والعلامات الباكرة:

- ارتضاع الحرارة فوق ٧,٧٣ م أو هبوطها عن ٥,٥٣ م (أو

الشعور بالبرد) لأكثر من ساعة أو ساعتين ناجم عن الخمج حتى يثبت العكس. مع الانتباه إلى الحرارة الخارجية.

- القَهم، ورفض الرضاعة.
- سوء اكتساب الوزن قد يشير إلى خمج خفي بطيء.
- عدم الارتياح والوسن ونقص المقوية والشحوب وتبقّع الجلد كلها علامات أولى بسيطة غير نوعية على أن الرضيع ليس بخير.
- الهياج والأضطراب والبكاء بلا توقف حتى من أجل الرضاعة قد يبدو في طور حدوث إنتان الدم أو السحايا.
- اليرقان ولاسيما غير المباشر الذي يحدث بسرعة من دون مرض انحلالي أو بعد اختفائه، هو خمج حتى يثبت العكس، وقد يكون العرض الوحيد.
- القياء المستمر دليل خمج (وربما انسداد الأمعاء). إن الإسهال والقياء في الولدان ليسا دائماً من علامات التهاب المعدة والأمعاء، بل الأكثر شيوعاً أن يكونا علامات باكرة غير نوعية للخمج.
- الخذل المعوي وانسداد الأمعاء، فيحدث قياء وتطبل بطن وإمساك ولا سيما إذا وجد خمج بطني (مثل التهاب القولون النخري NEC).
- الشلل الكاذب فتتحدد حركة طرف ما بسبب الألم الذي قد يدل على التهاب مفصل، أو ذات عظم ونقي قبل ظهور علاماتها الموضعية والعامة.
- توقف النضس apnea علامة أولى شائعة للأخماج في الخدّج.
- الزلَّة التنفسيَّة (فوق ٦٠/دقيقة) مع أي من الأعراض السابقة هي غالباً علامةً أولى لذات الرئة أو إنتان الدم.
- تسرّع القلب شائعٌ في أي خمج وفي أخماج القلب، وإن تأخر عود الامتلاء الشعري علامة مفيدة، وتجرى بأن يضغط على الجلد حتى يبيض ثم يزال الضغط، ويجب أن يعود اللون الطبيعي حينئذ خلال ١-٢ ثانية، وتأخره يعني سوء تروية، وقد يدل على صدمة إنتانية Toxic shock.

الأعراض والعلامات المتأخرة:

- هي عادةً علاماتٌ نوعية لعضو ما، وكان التشخيص المبكر ممكناً لو روقب الطفل وفحص بعناية.
- علامات تنفسية: زرقة، وطحّة grunt، وسحب ضلعي، ورقص خنابتي الأنف، واضطراب تنفسي، وسعال، وخراخر ناعمة.
- علامات بطنية: قيء صفراوي أو برازي، وتطبل بطن شديد، وخاصرتان مزرقتان، وجلد بطني قاس، وصمت الأمعاء.

- علامات عصبية مركزية: بكاء عالي الطبقة، رأس منثنِ نحو الخلف retracted، وانتباج اليافوخ، واختلاج.
 - الميل إلى النزف: نمشات، نزف في أماكن الوخز.
- صلدمة الجلد sclerema وهو علامة متأخرة لأي خمج خطر وخاصة في الخدَّج، ولا دلالة خاصة له، ولا علاج.
 - عطر وحاصه في الحدج، ود دد له حاصه له، ود عمر. - سيلان القيح من الأذن.

الفحص السريري:

يفحص الطفل معرى بالكامل وبعناية شديدة، ويجب مراعاة:

- العلامات مثل (الحمّى، واليرقان، والشحوب، والطحّة... واي علامات جلدية أو في الضروة، أو سيلان قيحي من الأذن).
- التجفاف: إذا فقد الرضيع أكثر من ١٠٪ من وزن الولادة فقد يشير ذلك إلى ضياع معوي كبير.
 - التنفس الدوري أو تسرع التنفس في الراحة.
 - تسرع القلب أو النفخات، أو أصوات صدرية إضافية.
- ضخامة كبدية طحالية ترافق الخمج المعمّم أو التهاب الكند.
- احمرار السرة ومضضها مع تسمك حبل الوريد السري الملتهب.
- الأصوات المعوية، وبكاء الرضيع حين جسّ بطنه الأمر الذي قد يشير إلى التهاب الصفاق.
- الضخامة الكلوية، فقد يرى تورم القشر الكلوي في وقت مبكر من خمج الدم وخمج الطرق البولية.
- لا يشكو الرضيع من عسر التبوّل ولا كثرة التبول، ويمكن أن يُرى مضض الخاصرة في التهاب الحويضة والكلية حين ضغط الزاوية الكلوية.
- حركة الأطراف وإيلامها لنفي التهاب المفاصل والتهاب العظم والنقى.
- العلامات السحائية نادرة في التهاب سحايا الولدان، ويبحث عن الندوب والحضر أو أي عيوب جلدية يمكن أن تشير إلى مكان دخول الخمج الشوكي.
 - الحالة العصبية وحالة الوعى والسبات.

الاستقصاءات في خمج الوليد:

١- حين الشك بالخمج تجرى (كل) الاستقصاءات التالية:

- المسحات: وأهمها من أذن الوليد وبلعومه أول ٦-١٢ ساعة، وما عداها قليل الفائدة، أما مفرزات المعدة فنتائجها مريكة، لكثرة الجراثيم والكريات البيض فيها، ومصدرها السائل الأمنيوسي ومفرزات القناة التناسلية.
 - مسحة مَهُبلِية عالية في إنتان باكر ثم زراعتها.

- مسحة من المستقيم وزراعة البراز في إنتان متأخر أو
 في التهاب القولون النخري.
 - زراعة مضرزات أنبوب التنبيب الرغامي إن وجد.
- جمع البول بالكيس بعد ٢٤ ساعة من العمر، على أن يعتنى بنظافة المنطقة التناسلية، ويهتم بأي نتائج خمجية. يوضع البول فور التبول في إناء عقيم ويفحص بعناية، وما لم تُر الجراثيم والكريات البيض فور جمع البول وفحصه فإن النتائج لا تكون أكيدة، وعند الشك بخمج البول تبزل المثانة فوق العانة.
- زرع الدم (٣-٣ مل من وريد محيطي)، ويُشك بنمو أكثر من نوع جرثومي أو بنمو جراثيم الجلد ما لم تنمُ في وسط نقي خلال ٢٤-٤٨ ساعة، فقد يدل على التلوث، وهنا تعاد، وخاصة إذا لم يبدأ بعد بالصادات.
- تعداد البيض والصيغة: لتعداد الكريات البيض الكلي وصيغتها ونسبة الخلايا غير الناضجة إلى التعداد الكلي قيمة محدودة في الحساسية والنوعية، إلا أن بعض التغيرات منذرة بوجود الخمج، حتى بعد ٨-١٢ ساعة من الولادة مثل:
- هبوط التعداد الكلي عن ٥٠٠٠ أو ارتفاعه فوق ٣٠,٠٠٠،
 علماً أن الهبوط أكثر شيوعاً في الأخماج الشديدة.
- نقص العدلات عن ٢٠٠٠/مم"، وفي مصادر أخرى عن ١٧٥٠/مم"، علماً أن نقص العدلات قد يرى في حالات أخرى مثل ارتفاع الضغط الشرياني في الأم، وما قبل الانسمام الحملي preeclampsia، وفي نقص النمو داخل الرحم.
- ارتفاع العدلات فوق ٧٥٠٠- ٨٠٠٠/مم علماً أن ارتفاعها وحده في اليوم الأول لا يدل على الخمج خلافاً لباقي التغيرات.
- ارتفاع نسبة الكريات البيض غير الناضجة/الكريات الكلية I: T ratio أكثر من ٢,٠ (وهو الأكثر حساسية).
- إن نقص الصفيحات دون ١٠٠,٠٠٠/مم شائع في الولدان المخموجين، وإن كان مؤشراً غير نوعي.
- متفاعلات الطور الحاد acute phase reactants، وارتفاعها مؤشر هام على الخمج مثل:
- البروتين الارتكاسي ج C-reactive protein: وهو يفيد في التنبؤ بالخمج الجرثومي الشديد، وفي متابعة تحسن الحالة. إن ارتفاعه فوق ٢مغ/لتر يؤيد الخمج، لكن المشكلة أن إنتاجه يبدأ متأخراً ٤-٦ ساعات بعد بدء الخمج، ويتضاعف كل ٨ ساعات، ويصل إلى الذروة بعد ٣٦-٥٠ ساعة، ولهذا هو أكثر فائدة في مراقبة تطور الخمج من إثباته.

- طليعة الكالسيتونين procalcitonin؛ وله أهمية تشبه سابقه، ويتفوق عليه بأنه ذو قيمة تشخيصية أعلى ولا سيما في المصابين بالحمى أو الذين يشك لديهم بالخمج الشديد في غياب علامات التوضع. والبروكالسيتونين هو ببتيد مؤلف من ١١٦ حمضاً أمينياً، يرتفع بعد ٢-٣ ساعات من إطلاق ذيفان داخلي، ويصل الذروة بعد ١٦ ساعة من بداية الخمج. ولهذا فهو أكثر حساسية.
- عوامل أخرى مثل: الإنترليوكين ٦ و٨ 6-IL، 8-IL، ومولد الليضين (الفيبرينوجين)، والهابتوغلوبين، وعامل نخر الورم ألفا ΣTNF-α.
- سرعة التثفل: وقد قل الاعتماد عليها، وتكون ١-٢مم في عمر ١٢ ساعة، ١٠-١٧مم في عمر أسبوعين، والرقم الطبيعي في الأيام الأولى هو عمر الوليد بالأيام ٢٠ أو ٣.

٧- وهناك استقصاءات تجرى في (معظم) الحالات وهي:

- البزل القطني: يجرى لكل الحالات المشكوك بخمجها ما عدا حالات الخدّج المصابين بالضائقة التنفسية المعالجين بالصادات، وكذا لكل الأطفال المصابين بالأمراض الرئوية المزمنة CLD الموضوعين على المنفسة بضغط إيجابي متقطع IPPV أو لإصابتهم بالتهاب رئوي.
- صورة صدر: تجرى حتى لو وجدت بؤرة خمجية واضحة خارج الصدر.
- صورة بطن شعاعية حين وجود ما يدل على مرض بطني أو تطبّل بطن أو دم في البراز.
- غازات الدم: يرافق الحماض الاستقلابي الأخماج الشديدة، فإذا زاد (نقص الأساس Base deficit) عن ٨ ممول/ لتر أشار إلى الخمج وإلى ضرورة إصلاحه. إن نقص التأكسج أو زيادة ثاني أكسيد الكربون أو نوبات توقف النفس استطبابات للتنفس الصناعي.
- عيار الشوارد واليوريا والسكر والكلسيوم والألبومين: لأنها قد تضطرب في الخمج، ولحساب ميزان السوائل والشوارد في الأيام التالية.
- البيليروبين غير المباشر: بسبب فقردم انحلالي أو عنصر انسدادي يرافق خمج الدم بالجراثيم سلبيّة الغرام.

إن اللوحة المميزة لخمج الوليد هي تعدد البؤر الإنتانية، إذ تتطور التفاعلات الالتهابية في كُلُ أعضاء البدن (السحايا، والرئة، والجنب، والشلب، والشغاف، والتأمور، والصفاق، والكبد، والكلية، والأذن الوسطى، والنسج الرخوة).

تفسير النتائج:

حين مشاهدة الوليد المريض يجب اتخاذ قرار سريع:

أيعالج بالصادات أم لا يعالج؟ ولما كانت نتائج الضحوص المؤكدة (وهي الزروع) تتأخر ٢٤-٤٨ ساعة، فإن النتائج التالية تحتّم استخدام المضادات الحيوية:

- تغير مهم في عدد العدلات ولاسيما انخفاضها عن ٢٠٠٠/مم".
 - هبوط الصفيحات دون ٢٠٠,٠٠٠.
- ارتضاع طليعة الكالسيتونين PCT والبروتين الارتكاسي CRP.
 - علامات ذات رئة في صورة الصدر.
 - خلايا قيحية في البول.
- تغيرات السائل الدماغي الشوكي مثل ارتضاع الكريات البيض أو مشاهدة الجراثيم فيه.

وكلما اجتمعت علامات اكثر زاد الشك بالخمج، ولما لم يكن هناك فحص يمكنه نفي الخمج في الساعات الأربع والعشرين الأولى ١٢-٢٤ ساعة، فإن قرار العلاج هو قرار سريري في المقام الأول.

علاج الخمج الجرثومي الجهازي:

المضادات الحيوية: حين الشك بالخمج يُبدأ بالمضادات الحيوية التي تقتل الجراثيم وتوقف النمو الجرثومي فاسحة المجال أمام المناعة كي تقوم بدورها، فإذا تحسن الطفل بسرعة وكانت الزروع سلبية أوقف العلاج في اليوم الخامس أو قبله، أما إذا ثبت الخمج الجهازي فيستمر العلاج عشرة أيام على الأقل حتى ١٤ يوماً في إنتان الدم septicemia (عدا العنقوديات البشروية التي تعالج عشرة أيام)، و ٢١ يوماً في التهاب السحايا. تعطى الصادات بالوريد، فالحقن العضلية التهاب السحايا. تعطى الصادات بالوريد، فالحقن العضلية تخرب الأعصاب والعضلات، أما العلاج بالفم فيترك لحالات غير جهازية مثل التهاب الطرق البولية والتهاب الملتحمة بالمتدثرات والتهاب الجلد السطحي. أصبح اختيار المضادات الحيوية اليوم أصعب مع ظهور أجيال جديدة من السيفالوسبورينات الفعالة، وزيادة الخمج بالعنقوديات البشروية وتعدد مقاومة الصادات.

يُستخدم مضادان حيويان تقليديان هما الأمينوغليكوزيد والأمبيسلين، ويترك الجيل الثالث من السيفالوسبورينات (سيفوتاكسم، سفتازيديم) في المرتبة الثانية، وتكون:

- الأمينوغليكوزيدات في المرتبة الأولى مثل الجنتامايسين أو الأميكاسين أو التوبرامايسين.
 - ويكون المضاد الثاني بحسب نوع الخمج:
 - العقديات ب: بنسلين G.
- العنقوديات الذهبية أو البشروية :CONS كلوكساسيلين

أو الفانكومايسين.

- العصيات الزرق (الزوائف): ببراسيلين، تيكارسيلين،
 كاربنسلين، أو سفتازيديم.
 - المكورات المعوية: أمبيسيلين أو ببراسيلين.
 - اللستيريا: آمبسيلين.
 - اللاهوائيات: مترونيدازول أو كليندامايسن.
 - وفي الممارسة تعطى الأدوية بحسب الخطة التالية:
- قبل ٤٨ ساعة من العمر: (بنسلين + جنتامايسين) حيث يُتوقع وجود العقديات ب والرئويات.
- بعد ٤٨ ساعة من العمر: (كلوكساسيلين + جنتامايسين)
 لتغطية العنقوديات.
- ويضاف سفتازيديم أو ببراسيلين إذا وجد ما يشير إلى العصيات الزرق (آفات نخرية جلدية).
- أو سيفوتكسيم وفانكومايسين في المخموجين بالمنقوديات CONS من شديدي المرض، أو غير المستجيبين للتغطية العنقودية الأولى.
- ويضاف المترونيدازول أو الكليندامايسين دواءً ثالثاً للمصابين بخمج بطني أو التهاب قولون نخري لتغطية اللاهوائيات.

أما الجيل الثالث من السيفالوسبورنيات ففعال جداً ضد معظم سالبات الغرام، وأقل سمية من الأمينوغليكوزيدات. وهو نفوذ إلى السائل الشوكي (مما يجعله خياراً مهماً في ذات السحايا). لكنه غير فعال في العقديات البرازية والليستيريا والجراثيم المعوية Enterobacter (باستثناء سفتازيديم) والعصيات الزرق - وريما المكورات إيجابية الفرام - إضافة إلى أن اعتماده لتغطية نظامية يغير النبيت flora في وحدة العناية ويزيد في مقاومة المضادات المتعددة.

عندما تتوافر نتائج الزرع يمكن تغيير الصادات بحسب نتائج التحسس، ومن المهم أن يُعاير مستوى الأمينوغليكوزيدات قبل موعد الجرعة وبعد إعطائها بساعة، فإذا كان المستوى قبل الإعطاء عالياً تُعطى الجرعة التالية بعد ٢٤- ٣٦ ساعة بحسب مقدار الارتفاع، أما إذا كان المستوى بعد ساعة عالياً تنقص الجرعة، وتزاد إذا كان المستوى منخفضاً:

المقدار المثالي	زمن معايرة الدواء	الدواء
دون ٤ مكغ/مل ١٥-٢٠مكغ/مل	- قبل الجرعة الثانية - بعد ساعة	أميكاسين
دون ۲مکغ/مل ۲-۱۰مکغ/مل	- قبل الجرعة التالية - بعد ساعة	جنتامايسين

وينبه دائماً للزمر الجرثومية السائدة ومقاومتها للأدوية. للإفادة من ذلك في المالجة.

Y-المعالجة المناعية: تطبق المعالجة المناعية immunotherapy

أ- الغلوبُلينات المناعية بالوريد: وهي تعطى:

- إما للوقاية للخدج ناقصي الوزن جداً ولاسيما في الأماكن التي يكثر فيها الخمج، بجرعة ٥, ٠ غ/كغ أسبوعياً -1- أسابيع، فيما لا يؤيد بعضهم إعطاءها.

- وإما لعلاج المصابين بالخمج المؤكد فتعطى ٥, • غ/كغ يومياً أربعة أيام للمصابين بإنتان الدم (ما عدا العنقوديات البشروية التي يكفي فيها العلاج العادي)، وتبين بعض الدراسات أنها تحسن فرص النجاة ست مرات.

ب- تبديل الدم بمقدار حجم واحد طازج للمصابين بخمج شديد، من أجل إعطاء الغلوبلينات المناعية والكريات البيض، وهو مفيد في زيادة عدد الطاهيات وعوامل التخثر، ويزيل كثيراً من السموم.

ج- نقل الكريات البيض أو المواد التي تزيد عدد العدلات.

٣- تدابير أخرى:

أ- ميزان السوائل والشوارد؛ يُغذَى المرضى المنهكون عن طريق الوريد ولاسيما أن المصابين بإنتان الدم أو السحايا يصابون بالخزل المعوي عدة أيام، إضافة إلى احتباس السوائل لزيادة الهرمون المضاد للإدرار. تعاير الشوارد يومياً على الأقل في المرحلة الحادة من المرض، أما الحالات الأخف أو قيد التحسن فتغذى بأنبوب أنفى معدى.

ب- علاج الحماض؛ المرضى المصابون بإنتان الدم يصابون بالحماض ونقص الأكسجة، ويفضل وجود قنطرة شريانية محيطية، ونزع قنطرة الشريان السري. تُحسنَ الأكسجة بالنُفْسة عبر الضغط الإيجابي المتردد IPPV ولاسيما في المصابين بالضائقة التنفسية الحادة.

ج- دعم الجهاز القلبي الوعالي حيث يشيع هبوط الضغط، فتعطى معيضات المصورة أو الدم ١٥ مل/كغ وريما الدويامين ٥-١٠ مكغ/كغ/دقيقة. ويراقب ارتفاع الضغط الرنوي المستمر في المصابين بخمج شديد.

د- مراقبة عناصر الدم، فإذا قل الخضاب عن ١٧غ ينقل الدم، ويراقب حدوث انحلال الدم بعد النقل بسبب تراص كريات حمر الوليد مع مصل البالغ بوجود خمج أو التهاب قولون نخري. تراقب الصفيحات وعوامل التخثر تحسباً لحدوث خثار منتشر داخل الأوعية DIC، وهو مضاعفة خطرة تعالج بنقل المصورة الطازجة، والصفيحات أو الدم،

والهيبارين.

١- إنتان الدم بالمقديات ب سريع الحدوث في الوليد:

هناك نوع مثير صاعق من إنتان الدم في الوليد هو الشكل الرئوي/الدموي الذي قد يحدث في الولدان في أي من درجات سن الحمل، وأهم سبب له هو العقديات ب، ويقسم بحسب حدته إلى ثلاث فئات:

i-الرض الحاد بعد الولادة العدد acute postpartum: وهو الذي يكتسب قبل الولادة أو في أثناء الولادة، ويرى بعد ٢-٤ ساعات من الولادة ويأخذ شكل إنتان دم أو ذات رئة، ويبدأ داخل الرحم.

ب- المرض باكر الحدوث early onset: ويتظاهر في عمر (٢٠ ساعة - حتى ٧ أيام) ويأخذ الأشكال الدموية والسحائية والرثوية على حد سواء.

ج- المرض متأخر الحدوث late onset: وهو الذي يكتسب بعد الولادة في وحدات الولادة أو في المجتمع، ويرى غالباً بين (٨-٨٧ يوماً)، ويغلب فيه النمط المصلي الثالث، وتكون أكثر من ٨٥٪ من حالاته التهاب سحايا.

يكون مرضى الزمرة الأولى بحالة سيئة حين الولادة، ويصعب إنعاشهم، وهناك فئة منهم يصابون في وقت أبكر، ويتظاهرون بعيد الولادة بساعة أو اثنتين بطحة وسحب ضلعي، وتتدهور حالتهم بسرعة إن لم يعالجوا بقوة وسريعاً، وتحدث لديهم نوبات توقف التنفس وهبوط الضغط وشح البول، ويموتون خلال ٢٤-٨٤ ساعة.

التشخيص التفريقي:

يضرق بين الخمج بالعقديات ب ومتلازمة الضائقة التنفسية RDS بالتالى:

- إيجابية الزروع من مُهبل الأم والعجان أو البول.
- البدء المبكر لتوقف التنفس وهبوط الضغط ولاسيما عند الولدان الناضجين.
- سهولة التحكم بالضغط الجزئي لثاني أكسيد الكريون PaCO₂ وصعوبة الأكسجة ولاسيما مع ارتفاع الضغط الرئوي المستمر.
- نقص الكريات البيض الواضح وإيجابية اللطاخة من الأذن وإيجابية التراص باللاتكس.

وعكس كل ذلك يشير انخضاض نسبة اللستين/ السفنغوميلين لأقل من ١/١، إلى الضائقة التنفسية، علماً أن المرضين قد يترافقان في بعض المرضى.

الوقاية من الخمج العقدي الباكر:

تعتمد على إعطاء البنسلين للأم قبل الولادة بين

الأسبوعين ٣٥-٣٧ في **ظرفين** (بحسب أكاديمية طب الأطفال الأمريكية ١٩٩٧):

أ- إيجابية الزروع (المهبلية، والمستقيمية، والبول): للوقاية
 من حدوث مرض مبكر في ٩٠٪ من الحالات.

ب- وجود عوامل خطر دون زروع (والفائدة ٦٩٪) أهمها:

- أم حامل إيجابية العقديات ب، أو لديها بيلة العقديات.
 - ارتضاع حرارة الأم > ٨, ٣٧م في أثناء المخاض.
 - المخاض المبكر.
- انبثاق الأغشية المديد (فوق ١٨ ساعة)، فإذا وجدت العقديات ب تعالج الحامل بالبنسلين.

علاج الولدان المسابين بالخمج العقدي ب:

- يعالج الخدَّج المولودون من حوامل وُقين بالبنسلين، والمواليد الأنضج لأمهات لم يتلقين وقاية كافية (قبل ٦ ساعات من الولادة) بالبنسلين والجنتامايسين حتى تأتي نتيجة الزروع، ويبزل السائل الدماغي الشوكي إذا بدت بعض الأعراض التي تشير إلى التهاب السحايا في هؤلاء المولودين.
- لا يعالج الولدان الناضجون (٣٧ أسبوعاً فما فوق) ممن عولجت أمهاتهم معالجة كافية قبل الولادة بست ساعات أو أكثر)، والأفضل مراقبتهم سريرياً يومين قبل مغادرتهم المستشفى.
- يعالج المصابون بضائقة تنفسية حادة RDS أو رئة مبلولة TTN بالصادات لصعوبة التفريق بين الحالة في بدايتها وبين الخمج، حتى تأتى نتائج الزرع.
- تعالج الحالات التي يوجد ما يشير فيها إلى خمج عقدي في الأم مع إيجابية لطاخة أذن الوليد (بعد الولادة مباشرة) وتبدلات الكريات البيض بالبنسلين ١٥٠,٠٠٠ وحدة/كغ/يوم والجنتامايسين.

مدة العلاج ١٤ يوماً في الزروع الإيجابية، ويوقف العلاج بعد يومين في الزروع السلبية.

العلاج الداعم؛ لما كانت حالة المصابين سيئة، وقد يكونون في حالة صدمة إنتانية septic shock فهم بحاجة إلى عناية خاصة بالسوائل ومراقبة الشوارد وحموضة الدم ونقص الأكسجة (بالتنفس الصناعي IPPV وريما بتطبيق السرفكتانت الذي قد يقلب صورة القصور التنفسي)، ورفع الضغط بالدوبامين. يراقب تطور فرط الضغط الرئوي الناجم عن انطلاق مقبضات الأوعية مثل الترومبكسان أمن خلايا الأوعية الرئوية استجابة للخمج، ويمكن مساعدة هؤلاء بإعطاء أكسيد الأزوت أو بالتنفس الصناعي بطريقة محرسان.

إنتان الدم سريع الحدوث بعوامل أخرى:

تأتى هذه العوامل من المجرى التناسلي للأم وهي:

- الرئويات.
- العقديات G.D.A.
- المكورات المعوية البرازية.
- المستدميات (النزلية، وشبيهة النزلية...).
 - اللاهوائيات.
- القولونيات coliform وتضم الأشريكية القولونية E. coli

يغلب أن يرى النمط المتأخر في وليد تام الحمل، خرج معافى من المستشفى، ثم ظهرت عليه علامات الخمج ومنها عودة اليرقان. يكثر التهاب السحايا في هؤلاء وكذا التهاب العظم والنقي والتهاب المصل القيحي والخمج البولي، إذ تنتشر الجراثيم في أماكن كثيرة.

تعالج بداية بالجنتامايسين والبنسلين، ويمكن إعطاء الأمبيسلين حين يثبت الزرع وجود العقديات البرازية، والأمبيسلين أو الجيل الثالث من السيفالوسبورين حين وجود المستدميات (وريما الفانكومايسين حين وجود ذات السحايا بالرئويات أو المستدميات ذات المقاومة العالية للصادات).

٧- إنتان الدم بالمنقوديات سلبية التخشر؛

غدت العنقوديات سلبية التخثر CONS السبب الأوحد والأهم في إنتان الدم المتأخر في معظم وحدات الولدان، ومن السباب ذلك كثرة نجاة المواليد شديدي نقص الوزن VLBW مع بقاء قثطرة وريدية زمناً طويلاً، وإعطاؤهم الدسم الوريدية التي تؤهب لهذا الخمج. تعمل الأمعاء مخزناً لهذه الجراثيم في الولدان، ولها أكثر من عشرين نوعاً مع أن ٨٠٪ من الأخماج ناجمة عن العنقوديات البشروية S. epidermidis أو الحالة للدم S. hemolyticus .

التظاهرات السريرية؛ يغلب عدم ظهور علامات في البدء، ويكشف الخمج مصادفة بمتابعة التحاليل الدموية الدورية، ويغلب آلا يحدث مرض صاعق، ولو أن هذه الجراثيم قد تعزل من دم المصابين بالتهاب القولون النخري، أو تسبب التهاب سحايا خاصة في حاملي التحويلات الدماغية الصفاقية. تتظاهر الأعراض والعلامات عادة بعد الأسبوع الأول عند شديدي نقص الوزن ممن لديهم قثاطر دائمة، والأعراض أكثر خفة وغموضاً من تلك التي ذكرت في مقدمة البحث، لتسوء حالة الوليد تدريجياً، ويحدث شحوب، واضطراب غازات الدم، وسوء متدرج في تحمل الرضعات.

الاستقصاءات: مع إيجابية زرع الدم ترتفع الكريات البيض

والبروتين الارتكاسي ج، وتقل الصفيحات. أما تبدلات الميزان الحمضي القلوي والشوارد والتبدلات الشعاعية فنادرة.

العلاج: يعطى الكلوكساسيلين والجنتامايسين بالوريد ١٠ أيام. تقاوم الجراثيم الدواء الأوّل في بعض الوحدات، ويستعاض عنه بالفانكومايسين الذي يحقن ببطء إذ يسبب حمامي جلدية شديدة عابرة، وهناك خيار آخر هو تايكوبلانين Teicoplanin. قد يفيد اليوروكيناز تسريباً، ويفضل نزع القتاطر المركزية، فإن لم يكن ذلك ممكناً تترك ويحقن الفانكومايسين بها. يشفى أغلب المصابين بهذا الخمج البسيط عادة، فيما تكون الوفيات قليلة.

٣- ذات الرلة في الولدان:

تتظاهر خلال ٢-٤ ساعات بعد الولادة، وتسببها الجراثيم المسببة لخمج الدم ذاتها، وقد تسببها الفيروسات أو المفطورات (Mycoplasma)، وذات الرئة بالفيروسات هي أكبر مشكلة بعيدة المدى في المصابين بمرض رئوي مزمن. إنّ الضائقة التنفسية في مولود في ساعته الرابعة عقب الولادة - وليس لديه تشخيص سريري أو شعاعي لمرض ما (مثل الاسترواح الصدري pneumothorax أو تشوهات رئوية أو استرخاء قلب) - هو ذات رئة حتى يثبت العكس. تؤخذ الزروع المذكورة آنفا ويبدأ العلاج بالصادات المناسبة للعمر ولنموذج الجراثيم ويبدأ العلاج بالصادات المناسبة للعمر ولنموذج الجراثيم الشائعة في وحدات العناية، مدة ٧- ١٠ أيام.

٤- التهاب الشفاف:

يكثر في شديدي نقص الوزن والمقتطرين قتطرة مركزية، حيث تحدث تنبتات على الدُسامات والشُغاف، وأهم الجراثيم المحدثة العنقوديات المذهبة وسلبية التخشر والمبيضات البيض. يتظاهر المرض بعلامات الخمج الوصفية، إضافة إلى النفخات والبيلة الدموية ونقص الصفيحات، وعلامات صدى القلب.

يعالج المرضى بالصادات المناسبة ٦ أسابيع، وغالباً ما يتأذى الصُمام ويتطلب الجراحة، والإندار سيئ.

التهاب المظم والنقى والتهاب المصل:

تترافق كثيراً وخمج الدم، إذ ترى عدة بؤر عظمية مصابة في الأطفال حاملي القثاطر المركزية، وأكثر مسبباتها العنقوديات الذهبية، وإذا وجدت بؤرة واحدة فالأغلب أنها بسبب العقديات ب. تتظاهر سريرياً بعلامات الإنتان، إضافة إلى الشلل الكاذب في الطرف المصاب، وقد تكشف مصادفة بصورة شعاعية، ويفيد التصوير بالصدى لتأكيد التشخيص. تعطى الصادات ٤-٦ أسابيع، والشفاء هو القاعدة، لكن يجب إشراك جراح العظام المختص حين التشخيص؛ لأن

الخمج قد ينفجر داخل المفصل (الفخذ مثلاً) أو في النسج الرخوة حيث لا بد من تفجير القيح. قد يحدث أذى دائم في صفيحة النمو أو المفصل وهو شائع، ويمكن التخفيف من الأذيات السيئة بالتدخل الجراحي المبكر.

٦- كزاز الوليد:

سببه المطثيات الكزازية Clostridium tetani التي تنتقل من السرة المقطوعة بأداة غير نظيفة مثل مقص قديم أو حجر لتظهر الأعراض بعد ٥-١٤ يوماً. ترسل العصية ذيفاناتها عن طريق النهايات العصبية أو الطريق اللمفاوي الدموي إلى الجملة العصبية المركزية، فتحدث ضرراً (تشنج عضلات الفك السفلي)، وتشنجاً ورفض الرضاعة، وتقوس الظهر، وتنتهي بالوفاة في ٧٠- ٩٥٪ من الحالات. يكون العلاج بتعقيم السرة، وحقن الغلوبلين المناعي النوعي بالعضل البنسلين بالوريد (أو ريما المترونيدازول)، كما تعطى مضادات الاختلاج بوفرة مثل الديازيبام والفينوباربيتون، وتكون التغذية بالوريد أو بالأنبوب المعدي، ويوضع المريض في وسط التغذية بالوريد أو بالأنبوب المعدي، ويوضع المريض في وسط

يسوء الإندار في: الخداج، والبدء الباكر، وقصر مدة تكامل الأعراض، وتعمّم الأعراض واشتدادها، وتأخّر التشخيص والعلاج.

٧- خمج السبيل البولي:

يتظاهر بأعراض بسيطة غالبا مثل القياء وضعف النمو وفقر الدم المزمن واليرقان الخفيف، وقد يتظاهر بكل أعراض الخمج الشديد. إن الاعتماد على كيس البول وحده في التشخيص خطر، إلا إذا كان بول الكيس عقيماً فهو ينفي الالتهاب. وإذا حوى بول الكيس على أكثر من ٥٠ خلية قيحية/مم بلا نمو جرثومي، أو وجد نمو جرثومي واضح (> ١٠ مرثومة/مل) دون عدد كاف من الخلايا القيحية فلا يعد خمجاً بولياً دون بزل المثانة، وإذا كان النمو عالياً مع خلايا أكثر من ١٠٠-٢٠٠/مم فهو مشخص بغياب إنتان جلدى في مكان لصق الكيس. أما بزل المثانة فوق العانة فأي نمو صاف فيه مشخص بغض النظر عن عدد الجراثيم. إذا وضع التشخيص وجبت دراسة السبيل البولى لنضى تشوهات كلوية أو مثانية أو تناسلية، إذ إن ٣٠-٥٠٪ من هؤلاء الرضع مصابون بتشوهات بولية وخاصة دسام الإحليل الخلفي posterior urethral valve في الذكور، والجزر المثاني الحالبي، ولهذا يستقصون بالأمواج فوق الصوتية، وومضان DTPA وتصوير المثانة في أثناء التبويل، كما يراقب ضغط

الدم والبولة والشوارد.

يعطى الترايميتوبريم للوقاية في حالة الجزر، وتعالج الحالات البسيطة وغير العرضية بالصادات الفموية مثل الترايم يتوبريم، أما الحالات الشديدة فتعالج بالأمينوغليكوزيد الذي يمكن تغييره بحسب نتائج الزرع والتحسس، ويستمر العلاج ٧-١٠ أيام.

٨- التهاب المعدة والأمعاء:

قد تحدث جائحات معوية شديدة في وحدات الولدان تسببها السالمونيلا والشيغلا والأشريكيات القولونية الممرضة للأمعاء وبعض الفيروسات، وإن كانت أغلب الحالات فردية معزولة، وقد يرى خمج متوطن بفيروس rotavirus ولكن بلا أعراض.

يكون التشخيص بزرع البراز وإن كانت الزروع الإيجابية قليلة، كما أن وجود الكريات القيحية في البراز يوجه نحو الأخماج المعوية بالجراثيم الغازية.

يعالج المرضى بتعويض السوائل والأملاح بالضم مدة ٢٤ ساعة ثم يُعاد إلى إعطاء الحليب، فإذا كانت الحالة أشد بوجود القياء (أو كان المرضى خدّجاً) تُعطى سوائل وريدية ٢٤-٤٨ ساعة قبل استئناف التغذية الفموية.

لا تعطى الصادات في الحالات الفرادية غير المتظاهرة جهازياً، ويعطى في الجائحات صاد لا يمتص مثل كولومايسين أو نيومايسين الذي يقلل انتشار العدوى لكنه يطيل أمد حمل الجرثوم.

إذا أصيب الوليد بالمرض وهو خارج الوحدة يعالج خارجها ويبقى مع أمه في مكان معزول، وإذا احتاج إلى علاج وريدي يعالج مع الأطفال الأكبر، أما إذا مرض وهو داخل الوحدة فيبقى فيها للعلاج مع عزل تام، وحينما يتحسن ويزيد وزنه يمكن إرساله إلى المنزل وإن كان يطرح الجراثيم في برازه، وإذا بقي في وحدة العناية لأي سبب يعزل. وتبقى ملاحظتان: أ-الإسهال الشديد غير المرافق للقباء الذي يتحسن

أ- الإسهال الشديد غير المرافق للقياء الذي يتحسن بإعطاء سوائل الإماهة ثم ينكس بعد إعطاء الحليب، يفكر فيه بعدم تحمل اللاكتوز الخلقى (أو أي سكر آخر).

ب- يحمل كثير من الولدان الأصحاء الأشريكية القولونية المرضة في برازهم، وهؤلاء لا يعالجون.

4- التهاب القولون النخري NEC:

مضاعفة خطرة في الخدج غالباً، تتلو كثيراً من الأمراض الخمجية ولاسيما المعوية بسالبات الغرام، وأكثرها تواتراً القولونيّات والكلبسيلا (وقد يحدث بالعنقوديات المذهبة). يؤهب له النمو الجرثومي في لمعة الأمعاء، ونقص تروية

جدار الأمعاء بسبب الخمج، والتغذية مفرطة الحلول. يتظاهر بأعراض إنتان الدم، إضافة إلى النزف الهضمي السفلي العياني أو المجهري، وتطبل البطن، ووذمة البطن أحياناً. يشخص بصورة البطن البسيطة التي يظهر فيها الاستهواء المعوي، وغالباً ما ينتهي بالتهاب الصفاق. يعالج بالحمية المطلقة والصادات وريما بالجراحة إذا حدثت المضاعفات.

١٠- انبثاق الأغشية الباكر:

تبلغ نسبة التهاب المشيماء والسلى chorioamnionitis في انبثاق الأغشية قبل الولادة بأقل من ٢٤ ساعة ٥٪، وفي التمزق الحادث قبل أكثر من ٢٤ ساعة ١٥٪، وفي أكثر من ٧٧ ساعة ٥٠٪. يحدث الخمج بالجراثيم الصاعدة من المهبل، حتى مع سلامة الأغشية أحياناً، وقد يكون غير عرضي، أو ذا أعراض مختلفة مثل: الحمى في الأم، مع العلامات الموضعية والعامة أو من دونها (مثل إيلام الرحم والمضرزات المهبلية/الأمنيوسية كريهة الرائحة، وتسرع قلب الأم وريما الجنين). إن استنشاق الوليد السوائل الملوثة يمرضه في الغالب، فإذا انبثقت الأغشية ولم تكن الأم حاملة للعقديات ب، وكان الوليد في تمام الحمل بلا أعراض فما من داع للزروع ولا للعلاج مهما طالت مدة الانبثاق، وإذا كان الانبثاق قبل أكثر من ١٨ ساعة (وهو الحدّ المتفق عليه) وحدثت أعراض في يوم الوليد الأول فالسبب هو الخمج حتى يثبت العكس، وتؤخذ الزروع من الأم والطفل ويُبدأ بالصادات، أما الخدج فلا بد من استقصاء الخمج لديهم حتى لو كانوا بلا أعراض، ليعالجوا بالصادات بانتظار نتائج الزرع.

١١- داء اللستيريا:

قل داء اللستيريا listeriosis بعد امتناع الحوامل عن اكل الأجبان غير المبسترة وبعد تحسن صناعة الأغذية وتعقيم الطعام المبرد والفطائر. تكون إصابة الأم لاعرضية أو تنفسية خفيفة، وينتقل المرض إلى الجنين عبر المشيمة، أو نتيجة الاستنشاق في أثناء المرور في المهبل، قد يُسبب الداء في الحامل الإجهاض في الثلث الأول من الحمل، وقد يسبب بعد الشهر الخامس من الحمل ولادة جنين ميئت أو خديج مصاب بخمج معمم، أو تحدث بعد ذلك ولادة مبكرة (مع تعكر السائل الأمنيوسي بالعقي) ثم خمج مبكر أو التهاب سحايا، تصل الوفيات فيه إلى ٥-١٥٪ والعقابيل إلى ١٠-٣٠.

يُرى في الحالات المبكرة جداً إنتان معمم وذات رئة، وترى في بعض الحالات أورام حبيبية رماديّة فيها بعض الحمرة

قطرها ٢-٣ مم واسعة الانتشار في كل النسج، تدعى الورم الحبيبي الإنتاني الطفلي granulomatosis infantisepticum, أما الخمج ذو البدء المتأخر والمرافق لذات السحايا فيصعب تمييزه من غيره من الأسباب إلا بالزرع، حيث تنمو عُصورًات (coccobacillus إيجابية الغرام في الدم والسائل الشوكي.

يعالج الداء بالأمبسلين والجنتامايسين مدة أسبوعين على الأقلّ.

١٧- الأخماج الفيروسية:

توجد الفيروسات في كثير من الأخماج الشديدة في الولدان، وهي تشبه الأخماج الجرثومية أعراضاً وعلامات وتدبيراً بما في ذلك تبديل الدم، وإعطاء المضادات الحيوية حتى نكتشف الطبيعة الفيروسية للمرض.

يشك بالخمج الفيروسي viral infection في كل وليد يبدي علامات الخمج الشديد من دون العثور على جرثوم بعد ٤٨ ساعة، وتؤخذ عينات من البراز والسائل الدماغي الشوكي ومن مضرزات البلعوم الأنفي لتحري الفيروسات، ويفعل الأمر ذاته في كل وفاة ناجمة عن إنتان دم غير مفسر.

أ- التهاب العضلة القلبية بغيروس كوكساكي ب: يتظاهر في الوليد تام الحمل في نهاية الأسبوع الأوّل بحمّى واضطراب وخفقان وزُلّة تنفسية وزُرقة وضعف تروية محيطية وسطح مرقط. يكون القلب مسترخياً مع نظم خبب، وضخامة كبدية طحالية، ونفخة انقباضية بسيطة، ووذمات وهبوط ضغط. تبدي صورة الصدر ضخامة القلب، ويبدي التخطيط علامات اعتلال العضلة القلبية. وقد يترافق والتهاب سحايا عقيم يميزه من باقي الأخماج.

تعالج الحالة بحذر شديد يشمل تحديد السوائل والدجتلة والمدرّات والدويامين والكابتوبريل.

تنجو قلّة من الحالات وتبقى على الدجتلة والمدرات والكابتوبريل أشهراً أو سنوات، فيما يفشل العلاج في أغلب الحالات لتنتهي بقصور قلب ناقص الحمل.

ب- الحلا في الوليد؛ ينتقل فيروس الحلا (الهربس) للوليد من المجرى التناسلي لوالدته، سببه في ٧٥٪ من الحالات النمط الثاني أو التناسلي، وفي ٢٥٪ النمط الأول الفموي البلعومي. يكون المرض أشد بكثير إذا كانت الأمهات مصابات بالحلا للمرة الأولى؛ لأنهن لم ينتجن أضدادا تمر عبر المشيمة فتحمي الأجنة، علما أن أغلب الحالات تحدث لولدان من أمهات مصابات بمرض لاعرضي في أثناء الحمل ولا يعلمن بمرضهن، أما قلة قليلة فتصاب من الوسط المحيط من آفة فموية أو جلدية.

وللمرض عدة تظاهرات سريرية قد تتداخل فيما بينها: -الشكل الموضع: في الجلد والعينين والمخاطيات ويتظاهر في الأسبوع الثاني، ويندر أن يتعمم.

- الشكل المعمّم: يتظاهر في نهاية الأسبوع الأوّل بمرض متعدد الأجهزة بما في ذلك الدماغ (في اليوم العاشر عادة) مع كل علامات التهاب السحايا القيحي.

- وأخيراً قد ينعزل المرض في الرئتين مسبباً خمجاً رئوياً. يستقصى المرض كأي خمج، وتفحص مضرزات الآفات السطحية بالمجهر الإلكتروني وتزرع، لكن التشخيص لا يتم من دون زراعة الفيروس من الآفات الدماغية أو الرئوية أو المعممة.

تصعب الوقاية من المرض إلا بإجراء القيصرية لكل الحوامل اللاتي تعرف إصابتهن بالحلا التناسلي.

أما العلاج فيشمل كل مولود لديه شك بالحلا حتى لو كان بلا أعراض، ويعالج بالأسايكلوفير وريدياً ٣٠مغ/كغ/ يوم أسبوعين على الأقل أو إلى أن يُنفى وجود الحلا، ولما كانت الإصابات الجلدية المخاطية قابلة للتطور وإصابة الدماغ وغيره فإن علاجها أمر حتمي، إضافة إلى كل خطوات علاج الحالات الخطرة.

يتحسن أغلب أصحاب الحالات الموضعة، أما الحالات المعمَّمة ولاسيما في الدماغ فالوفيات فيها عالية ٢٠-٣٠٪ والإعاقات ٥٥٪، ويبدو الأمر أفضل في النمط الأول من الحلأ.

النكس محتمل الحدوث حتى بعد أسبوعين من العلاج الوريدي ويتطلب علاجاً مماثلاً لأسبوعين.

ج- التهاب السحايا الشيروسي، يكون محتوى السائل الدماغي الشوكي من الخلايا أقل من ١٠٠٠/مم٣ بعضها عَدِلات في البداية، ثم تتحول إلى لمفاويات صرفة، أما السكر فطبيعي خلافاً للالتهاب القيحي.

يغلب أن يكون المرض بسيطاً سليم العاقبة بلا علاج خاص.

د- الأخماج بالفيروسات المعوية: تسبب فيروسات إيكو ECHO من الـزمر ٦ و٧ و١٢ و١٤و ١١ على الخصوص جائحات مميتة في الولدان، تتظاهر بأعراض خمج شديد غير نوعي ما عدا بعض التطبّل والإيلام البطني، لتنتهي بتوقف التنفس، وهبوط الضغط، واليرقان، والخُتار المنتشر داخل الأوعية DIC أياً كان العلاج، أما الحالات الأخف فتتظاهر بالتهاب سحايا عقيم.

إذا كُشفت الحالة مبكراً فقد يفيد إعطاء الغلوبلينات المناعية بالوريد، التي يبدو أنها حلّ جيد للوقاية من الوباء

في وحدات العناية.

ه- الأخماج التنفسية الفيروسية: ينقيم الخدج وشديدو نقص الوزن الناجون في وحدات العناية ٣-٤ أشهر، حيث يحدث لديهم مرض رئوي مزمن ويحتاجون إلى عناية تنفسية طويلة، وقد تصيبهم الأخماج التنفسية الفيروسية من أهليهم وممرضيهم، ويعالجون كما يعالج الرضع المصابون بأخماج تنفسية والتهاب القصيبات.

و-الشيروس الرئوي المخلوي ديوس التنفسي خطراً على (RSV): يسبب المرض بهذا الفيروس التنفسي خطراً على أصحاب المرض الرئوي المزمن، فغالباً ما يتلو التهاب القصيبات توقف التنفس، ليعادوا إلى التنفس الصناعي والأكسجين عالي التركيز أسبوعاً إلى أسبوعين قبل الفطام، فيما ينتهي بعض الأطفال بقصور تنفسي لا ينفع فيه شيء من الصادات أو الأكسجين أو القشرانيات والمدرات، ولهذا يجب بدء العلاج بدواء ريبافيرين ribavirin في المصابين بمرض رئوي مزمن والتهاب القصيبات، أما الوقاية فبإعطاء الغلوبلينات المناعية للرضع الموضوعين على الأكسجين في منازلهم، واللقاح المكتشف حديثاً.

ز-الغيروس المضخّم للخلايا (CMV) يخمج كثير من الرضع بهذا الفيروس بعد الولادة ويبقون يخمج كثير من الرضع بهذا الفيروس بعد الولادة ويبقون بلا أعراض، لكن قلّة منهم وهم الخدج الذين نقل لهم دم مخموج قد يعانون من التهاب كبد أو التهاب رئوي، وهذا الأخير يجعل إنذار المصابين بمرض رئوي مزمن سيئاً. إذ لا علاج له، علماً أن الوفيات فيه قليلة.

ح- التهاب الكبد: تنتقل الأسباب المختلفة لالتهاب الكبد إلى الولدان وقت الولادة، لكن المرض لا يتظاهر إلا نادراً في مرحلة الوليد بسبب طول فترة الحضانة.

إذا عُرف أن الأم حاملة لشيروس الكبد ب وجب تمنيع الوليد بعد الولادة مما يقيه من حالة الحمل المزمن وخطر سرطان الكبد، وقد يقتصر التمنيع على أطفال الأمهات المعديات بشدة وهن حاملات المستضد e مع سلبية الضد e (أو سلبيات المستضد e والضد e). فيعطى كل طفل لامل من الغلوبلين المناعى مع اللقاح، خلال ١٢ ساعة من الولادة.

اللقاح غير فعال في الولدان، لهذا يعطى ٤ مرات: حين الولادة، وفي سن الشهر والشهرين وستة الأشهر (أو ريما السنة)، وتعاير الأضداد في الشهر ١٤.

١٣- الخمج الفطري الجهازي:

يُخمَج الولدان بالمبيضات البيض من الطريق التناسلي في أثناء الولادة، وقد يرى فيهم خمج جلدي ورئوي ولاسيما

حين فشل منع الحمل باللولب IUCD.

خمج الدم الفطري مع ذات السحايا أو من دونها هو مشكلة خاصة بالخدج المنهكين الذين عولجوا بعدة دورات من الصادات، ويحتاجون إلى المعالجة بمضادات الفطور مثل الأمفوتوريسين ب أو الفلوسايتوسين.

١٤- الأخماج الولادية:

وعواملها متعددة منها ما اختصر في كلمة TORCH (وهي المقوسات الغوندية، وغيرها، والحميراء (الحصبة الألمانية) والفيروس المضخم للخلايا والحلأ)، إضافة إلى اللولبية الشاحبة المسببة للإفرنجي وفيروس التهاب الكبد وفيروس بارفو parvovirus وفيروس الإيدز والمتضطرة السلية.

تنتقل هذه الأخماج إلى الجنين بالدم عبر المشيمة، وقد تسبب طيفاً من التظاهرات بدءاً من الإجهاض، والتشوهات الخلقية، وصغر الحجم، والولادة المبكرة، والإملاص stillbirth، والمرض الحاد الباكر أو المتأخر في مرحلة الوليد، وريما تتظاهر قبل أشهر أو سنوات.

تؤثر إصابة الجنين في الثلث الأول من الحمل في نمو الجنين وتسبب تشوهاً ولادياً (الحميراء الولادية مثلاً)، فيما تسبب إصابة الجنين في الثلث الثالث من الحمل خمجاً حاداً حين الولادة (داء المقوسات الغوندية، الإفرنجي)، علما أن الثاني قد يتأخر كثيراً إذا كانت إصابة الأم به متأخرة. إن مجموع الأعراض والعلامات لا يفيد عادة في كشف العامل المرض، ولكنه يضرق بين الخمج داخل الرحم والخمج الجرثومي الحاد.

أ- الحُميراء الولادية، والقيروس المضخّم للخلايا وداء المقوسات: لهذه الأخماج في حالاتها الشديدة صفات متشابهة: نقص وزن الولادة واليرقان غير المباشر، وضخامة الكبد والطحال ونقص الصفيحات والضرفريات والساد، والتهاب المشيمية والشبكية وصغر الرأس والتكلسات داخل القحف، والتهاب العظم والمرض القلبي الولادي.

وعند اجتماع هذه الموجودات تجرى الزروع والتحاليل المصلية اللازمة، وليذكر أن الغلوبلين المناعي G مرتفع في الوليد مماثلاً لما في والدته، ولكن يعول في التشخيص على ارتفاع الغلوبلين M النوعي ضد العامل الخمجي المسبب، وعند الشك تؤخذ عينتان، بفاصلة أسبوعين، وارتفاع الغلوبلين بمقدار أربعة أضعاف أو أكثر مشخص. تؤخذ عينات من الحلق والبول، ومسحاتٌ من أي أفة موجودة لدراستها بطريقة تفاعل سلسلة البوليميراز Polymerase للخلايا.

ب- الحُميراء الولادية: تقل حالاتها مع انتشار لقاح MMR. حيث تجدي مناعة الأم في وقاية الجنين من هذا المرض. تعالج الحالة عرضياً، وخاصة إغلاق القناة الشريانية التي مازالت مفتوحة. واستنصال الساد، ويُستقصى نقص السمع مبكراً ويعالج قبل حدوث الصمم.

ج- داء الشيروس المضخم للخلايا الولادي: والأضداد الوالدية هنا قد تحسن النتيجة أو لا تفيد إطلاقاً. أغلب حالات هذا الداء صامتة في مرحلة الوليد، فيما يوجد خطر الصمم لاحقاً إن لم يشخص مبكراً، لا يوجد علاج وإن جُرب الفانسيكلوفير، ولكن لا دليل على أنه يصلح ما خرب، والرأي عدم استعماله بغياب مرض عيني فعال.

د- داء المقوسات toxoplasmosis الولادي: تستقصي كثير من الدول هذا المرض في الحوامل. ينتقل بوساطة الطيور والحيوانات الأهلية كالقطط، وإذا أصاب الأمّ في أثناء الحمل أدى إلى أجنة ميتة أو خداج أو ولادة طفل مصاب بالشكل العصبي أو المعمم، أو بالتهاب المشيمية والشبكية الصرف. تحدث وفيات بحدود ١٢٪ والعقابيل العصبية في ٨٤٪.

يعالج المرض بدواء سبيرامايسين ١٠٠مغ/كغ/يوم ٤-٦ أسابيع بالتناوب مع بايريميثامين امغ/كغ/يوم والسلفاديازين ٥٠مغ/كغ/يوم ٣أسابيع، على مدار العام، الأمر الذي يخفف العواقب بعيدة المدى ولاسيما العينية.

هـ الحلا الولادي؛ انتقاله عبر المشيمة نادر (خلافاً لانتقاله حول الولادة)، ويسبب خراباً واسعاً في الجملة العصبية المركزية، تكون أدمغة المواليد المصابين به ضامرة أو مستسقية مع آفات جلدية، وهو لا يعالج كما أنه قاتل غالباً. و- الحماق الولادي: هو مضاعفة نادرة في الأمهات في الأسابيع العشرين الأولى من الحمل، وغالباً ما يؤثر في الأجنة الإناث بخراب عصبي مركزي كبير، وأذي عيني، وضمور

ز- الخمج الولادي بقيروس بارقو ب ١٩: فيروس بارقو ١٩ وبالخمج الولادي بقيروس بارقو ١٩ فيروس بارقو ١٩: فيروس بارقو وبالخمامي الخمجية parvovirus أو المرض الخامس في الأطفال، ويسبب نوبة لا تصنع دموي aplastic crisis في المصابين بفقر الدم الانحلالي مثل تكور الكريات والمنجلي. وقلة من الحالات تسبب الإجهاض في الحامل المصابة، ويعاني نحو ١٪ من الأجنة من الخزب الجنيني hydrops fetalis الذي يمكن علاجه بعد الولادة.

الأطراف، وندبات جلدية، يتلو ذلك موت مبكر.

ح-الإفرنجي الولادي: تشخيصه صعب في مرحلة الوليد لضعف حساسية ونوعية التحاليل التي تكشف أضداد

الملتويات عموماً (مثل IgM FTA)، ولهذا يعالج كل ولدان الأمهات - غير المعالجات - الذين يبدون أعراضاً مع إيجابية الاختبارات بالبنزيل بنسلين وريدياً ١٠ أيام، وهو يعالج الإفرنجي العصبي الولادي، لكن حرصاً على الأطفال (وإن كانت أمهاتهم معالجات) يعطون جرعة وحيدة من البنزاتين بنسلين ٣٠مغ/كغ، ويجب كذلك علاج الأم والأب.

ط- متلازمة العوز المناعي المكتسب: ذكرت نحو ٢٠٠ حالة من متلازمة العوز المناعي المكتسب AIDS في المواليد في بريطانيا حتى بداية عام ١٩٩٩ أصيب نصفها بالمرض، وكان معظمها في ذوي الأصول الإفريقية. وتزداد هذه الحالات مع ازدياد مسح الحوامل، ومناقشة إمكان الوقاية من نقل المرض إلى الجنين بخيار القيصرية الانتخابية، ويذكر أن كل ولدان الأمهات المصابات اكتسبوا الأضداد عبر المشيمة، فإن لم يصابوا بالخمج تختفي الأضداد في سن ١٨ شهراً، وهذا يعني أنه يجب استقصاء الشيروس بتحري PCR من أجل التشخيص.

يمكن تقليل خمج الولدان عبر القيصرية وإعطاء مضادات الشيروس حيث يقل الانتقال ٧٧٪ بإعطاء دواء Zidovudine ملغ/كغ ٤ مرات يومياً بالفم للأمهات إيجابيات الفيروس قبل الولادة، ومتابعة ذلك في الوليد خلال الساعات الأربع الأولى عقب الولادة ولمدة ستة أسابيع، قد يعطى مضاد شيروسي إضافي إذا كانت الأم موضوعة على علاج مشترك، فيعطى دواء Tnevirapine ملغ/كغ جرعة وحيدة عقب الولادة بيومين أو ثلاثة أيام ودواء DDI ٢٠ملغ مرتين يومياً، أما دواء lamivudine فقد سبب وفيات الولدان بسبب سميته للمتقدرات.

إن انتقال العدوى محتمل جداً في وحدات المخاض والولادة ما لم تتخذ الاحتياطات المناسبة وافتراض أن كل امرأة مصابة بالفيروس، وينبغي ارتداء القفازات حين إنعاش الولدان وسحب الدم واختبار منعكس المص في الوليد.

وإذا عرف أن الأم مصابة تتبع الإجراءات المعروفة، ويبقى الطفل مع أمه على ألا ترضعه من ثديها، وينتبه أن مواليد هؤلاء الأمهات معرضون لمخاطر الأمراض الجنسية الأخرى ومتلازمة سحب المخدرات.

إِنَّ السريَة مهمّة جداً في هذا الموضوع؛ لأن أقرب المقربين إلى الأم قد لا يدري بمرضها.

تسحب التحاليل من دم الوليد وليس الحبل السري الذي قد يكون ملوّثاً ويشمل: تعداد الدم الكامل، ووظائف الكبد، والغلوبُلينات المناعية، والخلايا التائية، والحمل الحموي

لفيروس HIV، ومستضدات PCR، P24.

الحالات التي يمزل فيها الوليد عن والدته:

 ١- الأخماج المعوية الحادة (كوليرا، تيفوئيد) في المرحلة الحادة، لأن الأم منهكة، وحينما تتحسن تتخذ الاحتياطات المناسبة مثل غسل اليدين.

٧- الدرن المفتوح إذا كانت الأم متعبة منهكة.

٣- حُماق الأم: حتى تشفى الاندفاعات الجلدية، وفي أثناء
 ذلك ترتدى الألبسة والقفازات والقناء.

وما عدا ذلك من أمراض مُعدية تتخذ إجراءات الوقاية العامة من غسل اليدين واستعمال الأقنعة والقضازات.

يمنع الوليد من الرضاعة من والدته في الحالات التالية:

١- متلازمة العوز المناعي المكتسب.

٧- الحالات الأخرى التي تكون الأم فيها شديدة التعب. إن الدرن المفتوح لا يمنع من الرضاعة إذا اتخذت الإجراءات الوقائية، وإن الأدوية المضادة للدرن لا تعبر إلى حليب الأم بكميات كبيرة تمنع الرضاعة.

يعالج الوليد المخموجة والدته في الحالات التالية:

١- التهاب الكبد أ: يعطى ٢٥٠ ملغ من الغلوبلين المناعي.
 ٢- التهاب الكبد ب: يعطى ٢ مل (٢٠٠ وحدة دولية) من الغلوبلين المناعى النوعى، ويلقح خلال ١٢ ساعة.

٣- الحلا البسيط التناسلي: يعالج الولدان العرضيون بدواء أسابكلوفير.

١- متلازمة العوز المناعي... كما ذكر سابقاً.

البرداء: يعالج الخمج الخلقي بالكلوروكين أو الكينين.

٦-الحصية: يعطى الوليد ٢٥٠ ملغ من الغلوبلين المناعي
 العادي (أو فائق التمنيع إذا توافر).

٧-الأمراض الجنسية: يعالج الداء الزُهَري كما سبق ذكره،
 وتعطى الأدوية العينية الواقية في حالة السيلان البني.

٨- المعورات القوسية: يعالج الوليد كما سبق ذكره.

٩- الدرن المفتوح: يعطى الإيزونيازيد للوليد ويُمنَع بلقاح الدرن في سن ستة أشهر الدرن في سن ستة أشهر إذا كان السلين سلبياً.

١٠- الحماق: إذا أصيبت الأم قبل الولادة بأسبوع أو ما بعد الولادة بأسبوعين يعطى الوليد ٢٥٠ ملغ من الغلوبلين المنع ZIG، ويعطى دواء أسايكلوفير إذا ظهرت حويصلات الحماق.

الوقاية من أخماج المشافي:

تُصرُف أخماج المشافي nosocomial infections بأنها الأخماج التي تصيب الولدان بعد اليوم الثالث ولا يكون

سببها مكتسباً من المجرى التناسلي للأم، فيما يعرَفها مركز مراقبة الأمراض CDC بأنها أي خمج يصيب الوليد بعد قبوله في وحدة العناية المشددة ولا يكون منتقلاً إليه عبر المشيمة.

نسبتها في الولدان الأصحاء أقل من ١٪، فيما تكثر في الولدان المرضى والخدج من مستعملي القشاطر والأنابيب وأجهزة المراقبة الإلكترونية، المعالجين بعدة صادات، فتؤخر خروجَهم وتسيء إلى إنذارهم.

عواملها جرثومية (وأكثرها شيوعاً - 5%- العنقوديات سلبية التخثر، ثم سالبات الغرام ولاسيما العصيات الزرق)، وفيروسات مختلفة (روتا، والفيروس التنفسي، والحماق، والإنفلونزا، والفيروسات المعوية)، أما تظاهراتها فمخاتلة عادة: توقف التنفس، وبطء القلب، وعدم ثبات الحرارة، وتطبل البطن، وضعف الرضاعة، فيما ترى في المرحلة المتقدمة: الصدمة الإنتانية والخثار الوعائي المنتشر مع علامات موضعية (ذات الرئة، والتهاب السرر، والتقيح العيني، والإسهال، والقوباء الفقاعية، والتهاب الشولون النخري).

تعالج بحسب الجراثيم السائدة والتحسس الجرثومي في كل مستشفى، فإن استمرت الأعراض مع الصادات واسعة الطيف يفكر بالفيروسات والفطور.

وتبقى الوقاية حجر الزاوية:

- تفصل وحدات واسعة للعناية ذات طرز يسمح بدخول المعنيين فقط، فيما لا يقبل فيها إلا من يحتاجون إلى القبول، وتجهز هذه الوحدات بعدد مناسب من العاملين الأكفياء، وتعقم بمواد خاصة، وبالإضاءة بالأشعة فوق البنفسجية، وتراعى فيها التهوية الجيدة.

- إن غسل اليدين المناسب هو أهم إجراء وقائي لمنع انتقال العدوى بين الولدان. تخلع الساعات والخواتم وتغسل اليدان حتى الساعديين بمحلول معقم (من البيتادين أو الكلورهكسيدين) قبل العناية بأي طفل، وبعد ذلك، ولتقليل تهيج الجلد يعقم بعد الغسل الأول بمحلول الكلورهكسيدين 0, 7% والكحول ٧٠٪، حتى إذا ما اتسخت اليدان أو تلوثتا بالبول أو البراز أو الدم أعيد الغسل بالطريقة الأولى. هذا ولا يوجد دليل على أن ارتداء الأردية الساترة ووضع الكمامات وأغطية الأحذية يفيد الأطباء أو الأهل في منع انتقال العدوى إلى الولدان، وفائدتها الوحيدة هي حماية لابسيها من انتقال عدوى الأخماج الخطرة حين تجتاح وحدات العناية المشددة.

- يُعنى بالقثاطر الوريدية المركزية CVCs عناية خاصة،

بدءاً من التعقيم الشديد حين وضعها، ثم مسحها بالمعقمات حين استعمالها، وحقن المحاليل المعقمة بها، وتقليل سحب الدم منها للفحص، وإبقائها أقصر مدة ممكنة، وسحبها إذا سببت خطراً، ثم تشجيع التغذية بأنبوب المعدة حين الإمكان.

- تعد الحواضن وأجهزة مص المفرزات والأكسجين مصادر مهمة للمرض، ولاسيما العصيات الزرق، بسبب البيئة الرطبة والاستخدام الواسع للصادات، كما تعد التجهيزات الطبية العامة مثل السماعة ومقياس الحرارة وسائط هامة لنقل العدوى، ولهذا توفر تجهيزات مستقلة لكل حاضنة، تعقم دورياً، كما أن الولدان المصابين بآفات معدية يعالجون في غرف معزولة إن أمكن، وتعد الحاضنة مكاناً آمناً إن غسلت غرف معزولة أن أمكن، وتعد الحاضنة مكاناً آمناً إن غسلت خروج المريض منها.

- وإذا أصيب أحد العاملين بمرض معد (تنفسي أو جلدي

أو معوي أو اكزيما نازة) يعزل حتى يشفى، فيما يُغطَي المصاب بطفح عقبولي فموي آفته، وإذا كانت يداه مصابتين بالحلأ يُبعد، أمّا الأهل المصابون بآفات مشابهة أو جروح ملتهبة، والأمهات الشاكيات من إفرازات مهبلية مرضية أو المصابات بالحلا التناسلي فيسمح لهن بالدخول على أن تغطى الأفات الظاهرة، وتغسل الأيدي غسلاً صحيحاً مراقباً.

- وإذا ما انتشرت أخماج خطرة مثل إنتان الدم بالسيراشيا Serratia أو الخمج بالفيروسات المعوية فلا خيار من رفض المرضى الجدد. ومع الميل إلى تخريج للمرضى باكراً يمكن لبعض هؤلاء أن يعاد قبولهم إذ أصيبوا بعدوى خارج المستشفى، مثل العدوى بالفيروس الرئوي المخلوي RSV التي قد تسبب جائحات، وعندئذ لا يقبلون في الوحدة ذاتها إلا إذا توافر مكان لعزلهم: ذلك أنّ الأخماج الفيروسية تهدد حياة الرضع المصابين بمرض رئوي مزمن.

الاضطرابات التنفسية في الوليد

ماهرالبائى

تعد أمراض جهاز التنفس في الوليد والخديج السبب الأكثر شيوعاً لقبول المواليد في وحدات العناية المشددة للولدان. ويسهم تشخيص هذه الحالات باكراً وتقديم التدبير الملائم لها في تخفيض نسبة الوفيات لدرجة كبيرة كما يسهم في تجنب مضاعفاتها القريبة والبعيدة.

تشمل العلامات الدالة على مشكلة تنفسية في الوليد: الزرقة والخفخفة grunting (الطحة) ورقص خنابتي الأنف nasal flaring وتسرع الوربي intercostal retraction وتسرع التنفس وخفوت المبادلات التنفسية بالضحص والشحوب ونوبات توقف التنفس.

والأمراض المسببة الأكثر شيوعاً هي: الزلة التنفسية العابرة وداء الأغشية الهيالينية العابرة وداء الأغشية الهيالينية respiratory distress syndrome (متلازمة الضائفة التنفسية PDS-) واستنشاق العقي أو السائل الأمنيوسي وذات الرئة وانسداد المنعرين choanal atresia (رتق قمع الأنف) وتشوهات الفم واسترواح الصدر pneumothorax والناسور القصبي المريئي وفتق الحجاب الحاجز ونوبات توقف التنفس ككيان مستقل. مع العلم أن أمراضاً خارج الجهاز التنفسي تتظاهر في الوليد بأعراض تنفسية مثل آفات القلب الولادية وبقاء الدوران الجنيني وارتفاع ضغط الشريان الرئوي وإنتان الدم وانقص سكر الدم والنزوف داخل القحف ويعض الأمراض العصبية والعضلية والاستقلابية.

ا- تسرع النفس العابر في الوليد يتظاهر بتسرع وخفخفة يتظاهر بتسرع تنفس باكر وأحيانا بسحب وربي وخفخفة وأقل من ذلك الزرقة التي تتميز بالتحسن بإنشاق الأكسجين بتركيز ١٤٪. تشفى الآفة عادة في ثلاثة أيام. إصغاء القلب طبيعي. يبدو بالفحص الشعاعي ازدياد الارتسامات الوعائية الرئوية وسوائل في المسافات بين الفصوص الرئوية وفرط تهوية وتسطح الحجاب الحاجز. قد يصعب تفريق هذه الحالة عن داء الأغشية الهيالينية، ولكن غياب العلامات الشعاعية الخاصة به والتحسن المفاجئ يساعدان على التشخيص. يعتقد أن الآلية المرضية هي بطء ارتشاف السوائل الرئوية الجنينية؛ مما يؤدي إلى نقص مطاوعة الرئة. المعالجة داعمة.

 ٢- داء الأغشية الهيالينية (متلازمة الضائقة التنفسية في الوليد):

ترتبط نسبة حدوث هذا الداء عكساً مع العمر الحملي

gestational age ووزن الوليد إذ تصل إلى ٦٠–٨٠٪ في المواليد بعمر حملي دون ٢٨ أسبوعاً في حين تكون ٢٥-٣٠٪ في المواليد بعمر حملي بين ٣٢ و٣٦ أسبوعاً ونحو ٥٪ بعد الأسبوع ٣٧. عوامل الخطورة التي تزيد نسبة الحدوث هي الأم السكرية والحمل المتعدد والولادة القيصرية والاختناق حول الولادة وأذية البرد. يفيد إعطاء الستيروئيدات القشرية وقائياً للأم قبل الولادة الباكرة. الإمراضية على نحو أساسي هي نقص مادة السورفاكتنت surfactant في أسناخ رئة الوليد، وهي مادة تتألف من فوسفاتيديل كولين وفسفاتيديل غليسيرول ويروتينات وكوليستيرول، وظيفتها خفض التوتر السطحي للأسناخ، فيؤدى نقصها إلى انخماص هذه الأسناخ. ينجم عن انخماص الأسناخ الرئوية نقص تهوية يؤدي إلى تراكم غاز ثاني أكسيد الكربون ونقص أكسجة وحماض تنفسي، وهذه كلها تؤدى إلى تقبض الأوعية الرئوية؛ وبالتالي حدوث تحويلة (شنت) يمنى- يسرى عبر الثقبة البيضية والقناة الشريانية وضمن الرئة ونقص الجريان الدموي الرئوي. تبدأ الأعراض منذ الولادة، وقد تتأخر بضع ساعات. والأعراض هي زلة بزيادة مرات التنفس وخفخفة وسحب وربى وتحت الأضلاع ورقص خنابتي الأنف وكمود اللون duskiness وزرقة لا تستجيب جيداً لإعطاء الأكسجين، وبالفحص يلاحظ خفوت المبادلات الرئوية وخراخر rales ناعمة بالشهيق العميق عند القاعدتين الرثويتين. يعتمد التشخيص على الضحص السريري والأشعة وغازات الدم الشرياني arterial (blood gases (ABG). يتأخر ظهور المنظر الشعاعي المشخص لداء الأغشية الهيالينية عدة ساعات تصل حتى ١٢ ساعة، وهو نقص في التهوية مع منظر نسيج رئوي حبيبي شبكي reticular granularity وارتسام الشعب الهوائية. أما غازات الدم الشرياني فتبدي نقص أكسجة وارتفاع ثاني أكسيد الكربون وحماض.

يشمل التشخيص التفريقي: إنتان الدم ولاسيما بالمكورات العقدية B وذات الرئة وآفات القلب الولادية المزرقة (ولاسيما شذوذ العود الوريدي التام وفرط ضغط الشريان الرئوي) والاستنشاق الرئوي واسترواح الصدر والفتق الحجابي.

تبدأ الوقاية من تدبير الحمل عالي الخطورة واختيار توقيت الولادة الأنسب، ويفيد إعطاء البيتاميثازون betamethasone

٢٤ والأسبوع ٣٤ من الحمل، وله تأثير جيد في الإقلال من حدوث داء الأغشية الهيالينية في الوليد وكذلك بعض المضاعفات مثل النزف داخل البطينات الدماغية، كما أن اعطاء جرعة «سورفاكتنت» وقائية فور الولادة للخدج على شكل إرذاذ ضمن الرغامي أو في الساعات الأولى بعد الولادة ينقص نسبة الوفيات.

العلاج: يجب اتباع التدابير العامة للعناية بالخديج بدقة، وتشمل ضبط حرارة الوليد للتخفيف من استهلاك الأكسجين وتسريب سوائل وريدية مناسبة مع عدم تجاوز ١٤٠ مل/كغ/٢٤ ساعة لتجنب حدوث بقاء قناة شريانية سالكة وإعطاء أكسجين دافئ ورطب بما يحقق إشباعاً أكسجينياً يراوح بين ٨٥-٩٥٪. يعتمد العلاج على نحو أساسي على التغلب على نقص المبادلات داخل الأسناخ الرئوية بين غاز الأكسجين وغاز ثاني أكسيد الكربون وتدبير الحماض: وبالتالى نقص التروية الرئوية. وتتألف المعالجة من تدابير داعمة تقدم للخديج منذ الولادة مثل التدفئة والمناطرة (المراقبة) القلبية والرثوية وغازات الدم الشريانية، وذلك في وحدة عناية مشددة بالوليد. تحدد السوائل الوريدية في اليوم الأول بمقدار ٦٥ إلى ٧٥ مل/كغ/٢٤ ساعة من محلول دكستروز بتركيز ١٠٪ مع إعطاء أكسجين بتركيز يكفى للحفاظ على إشباع أكسجيني بين ٨٥ و٩٥٪، وإذا فشل إعطاء الأكسجين بتركيز ٦٠٪ في رفع ضغط الأكسجين الجزئي بالدم ,PaO فوق ٥٠ ملمتر زئبق يستطب وضع الوليد على جهاز الضغط الإيجابي المستمر continuous positive airway pressure (CPAP). كما يجوز تنبيب الوليد في غرفة المخاض وإعطاء جرعة سورفاكتنت أولى ثم نزع التنبيب ووضع الوليد على جهاز CPAP. وإذا فشل هذا أيضاً في المحافظة على PaO فوق ٥٠ ملمتر زئبق رغم إعطاء الأكسجين بتركيز بين ٧٠-١٠٠٪ تستطب التهوية الآلية. وعموماً تستطب التهوية الآلية حين إعطاء الأكسجين بتركيز ٧٠-١٠٠٪ بوساطة جهاز CPAP مع بقاء غازات الدم الشرياني كالتالي: PH دون ٧,٢ أو .PaO دون ٥٠ ملم زئيبق أو .PaCO فوق ٢٠ملم زئيبق. يضاف إلى ذلك استطباب آخر للتهوية الألية، هو نوبات توقف التنفس المستمرة غير المستجيبة للمعالجة بالضغط الإيجابي المستمر. هناك أنواع مختلفة للتهوية الألية، أهمها التهوية الألية الاعتيادية conventional والتهوية الألية بالتواتر المرتضع high frequency. يضاف لخطة العلاج تدبير الحماض الإستقلابي المرافق وضبط الضغط الشرياني للإبقاء على تروية الجملة العصبية المركزية كافية.

٣- ذات الرئة الاستنشاقية:

قد تبدأ في الجنين في أثناء المخاض المديد والولادة العسيرة حركات تنفس قبل الولادة أو في أثنائها مما يؤدي إلى دخول سائل أمنيوسي يحوي خلايا ظهارية: وطلاء دهني ودم وعقي وإفرازات القناة التناسلية الوالدية إلى داخل الطرق التنفسية السفلية للوليد: مما يعوق التبادل الغازي في الأسناخ، وإذا احتوت هذه المواد على جراثيم تحدث ذات رئة جرثومية.

تحدث ذات الرئة الاستنشاقية بعد الولادة بسبب وجود ناسور مريئي رغامي أو انسداد المريء أو العضج أو الجزر المعدي المريئي أو أخطاء التغذية أو استعمال أدوية مثبطة.

العلاج: تدابير داعمة وعرضية وصادات.

٤- استنشاق العقي:

يصادف السائل الأمنيوسي المعقى في ١٠-١٥٪ من الولادات وغالباً في تمام الحمل والحمل المديد. يحدث استنشاق العقى في ٥٪ من هذه المجموعة، وثلث المصابين يحتاجون إلى عناية مشددة وتهوية آلية. ينقص العقى المستنشق من مساحات الأسناخ الوظيفية في الرئة، ويسبب صمامات جزئية في القصيبات الانتهائية وانسدادات غير تامة ومبعثرة في الطرق الهوائية الدقيقة: مما يؤهب لحدوث استرواح الصدر أو استرواح المنصف أو كليهما معاً. يضاف إلى كل هذا أن مادة العقى نفسها تبطل فعالية السورفاكتنت الطبيعي الموجود داخل الأسناخ الرئوية الضعالة الباقية. تشفى الحالات الخفيفة في ثلاثة أيام، أما الحالات الشديدة التي تحتاج إلى تهوية ألية فإن نسبة الوفيات فيها مرتفعة. تظهرالصورة الشعاعية زيادة القطر الأمامي الخلفي للصدر مع تسطح الحجاب الحاجز؛ مما يعكس حالة فرط تهوية رئوية، يضاف إليها وجود ارتشاحات بقعية patchy infiltrations خشنة منتشرة في الساحتين الرئويتين.

تكون الوقاية بمص مفرزات الفم ثم الأنف بالترتيب بعد ولادة الرأس في حالات السائل الأمنيوسي المعقى. والعلاج تنبيب الرغامي فور الولادة ومص محتويات الطرق التنفسية العليا حين وجود السائل الأمنيوسي المعقى مع علامات تثبط عام أو بطء قلب أو غياب التنفس العفوي. كثيراً ما يُحتاج إلى التهوية الألية في أثناء معالجة هذه الحالات، ويجب موازنة جدوى رفع الأكسجة عبر التحكم بزيادة الضغط الوسطي للطرق الهوائية (MAP) محاطر حدوث ريح صدرية بسبب ما تحدثه سدادات العقي مخاطر حدوث ريح صدرية بسبب ما تحدثه سدادات العقي الجزئية من صمامات وحيدة الاتجاه تسبب احتباس الهواء

بضغط عال داخل بعض الأسناخ. يستطب أيضاً إعطاء مادة السورفاكتنت بوصفه إجراء علاجياً. في الحالات الشديدة تحدث مضاعفة شائعة هي ارتفاع ضغط الشريان الرئوي.

٥- الفتق الحجابي:

هو وجود اتصال بين جوف البطن وجوف الصدر. قد يكون هذا الاتصال من الشكل الانزلاقي؛ أي عبر فتحة المريء، أو يكون جانب مريئي أو خلف القص (فتق مورغاني) الذي يقدر بنحو ٢-٦٪ من الحالات، أو يكون خلفياً وحشياً (فتق بوشدالك): وهو الأكثر شيوعاً إذ يحدث في ٩٠٪ من الحالات. نسبة الحدوث العامة ٢٠٠٠/١ إلى ٥٠٠٠/١ وليد حي، وهو حدوث فرادي sporadic غالباً وعائلي أحياناً وثنائي الجانب في ٥٪ من الحالات. يرافقه نقص تصنع رئوي في جهة الفتق وتشوهات أخرى في ٣٠٪ من الحالات. هذه التشوهات المرافقة تشمل تشوهات عصبية مركزية أو قيلة سرية omphalocele أو تشوهات قلبية أو متلازمات صبغية مثل تثلث الصبغيات ٢١ أو ١٣ أو ١٨ أو متلازمة تورنر. التشخيص قبل الولادة ممكن بوساطة الأمواج فوق الصوتية أو بعد الولادة بوساطة صورة صدر شعاعية بسيطة تظهر وجود ظلال أحشاء بطنية داخل الصدر ولاسيما جيب الهواء المعدى كما يبدو انزياح المنصف للجهة المقابلة للفتق وإنضغاط الرئة السليمة به. التشخيص التفريقي يشمل التشوه الغداني الكيسي للرئة cystic adenoid malformation والتوشظ الرئوي . sequestration

سريرياً: الزلة التنفسية dyspnea هي العرض البارز حين الولادة، وقد يتأخر ٤٨ ساعة. يلاحظ بالتأمل العام أن البطن منخمص، وبالإصغاء غياب أصوات المبادلات التنفسية أو نقصها مع احتمال سماع أصوات حركات الأمعاء الحوية في جهة الفتق وكذلك انزياح صدمة القمة للجهة المقابلة.

التعبير: تقديم الدعم التنفسي على الفور، ويشمل تنبيب الرغامي وتهدئة المريض ووضع أنبوب معدة وقتاطر وريدية مركزية وقتطرة بولية. يجب رفع الإشباع الأكسجيني إلى ٥٨٪ على الأقل مع تجنب إعطاء التهوية بوساطة القناع كيلا يؤدي ذلك إلى توسع المعدة وتجنب رفع الضغط الدروي كيلا يؤدي ذلك إلى توسع المعدة وتجنب رفع الضغط الدروي مدوث أذية رضية للرئة، ومن المقبول وجود ارتفاع في وعدوث أذية رضية للرئة، ومن المقبول وجود ارتفاع في ٧٠٠٠ ملمتر زئبق مادام PH الدم أكثر من ٧٠٠ يضاف الى ذلك ضرورة تجنب العوامل المؤهبة لفرط ضغط الشريان الرئوي مثل نقص الأكسجة أو البرودة أو الحماض acidemia

يستطب إعطاء مقويات عضلة القلب على نحو منوالي ما لم يوجد دليل على نقص وظيفة البطين الأيسر، العلاج الجراحي يمكن إجراؤه بعمر ٤٨ ساعة بعد تحقيق استقرار مقبول.

٦- تــســرب الــهــواء خــارج الــرئـــة extrapulmonary: extravasation of air:

يشمل هذا الموضوع استرواح الصدر pneumothorax واسترواح المنصف pneumomediastinum. تصل نسبة حدوث استرواح الصدر غير العرضي إلى ١-٢٪، أما العرضي فنسبة حدوثه أقل. العوامل المؤهبة هي استنشاق العقى وداء الأغشية الهيالينية والتعرض لإنعاش بعد الولادة استخدم فيه الضغط الإيجابي أوعند استعمال التهوية الألية بضغط شهيقي ذروي PIP عال أو ضغط نهاية الزفير PEEP العالى أو في المواليد المصابين بتشوهات الجهاز البولي. يحدث تسرب الهواء في أول ٢٤-٣٦ ساعة من الحياة في المواليد الذين يحملون العوامل المؤهبة المذكورة سابقا نتيجة لتمزق أسناخ منتفخة أو تالية لسدادة قصبية صمامية الشكل أو كيسات رئوية كما يحدث أيضاً نتيجة نقص تصنع النسيج الرئوي المترافق مع نقص تكون السائل الأمنيوسي مثل متلازمة Potter (نقص تصنع الكليتين والتسرب المزمن للسائل الأمنيوسي) أو الآفات الصدرية الشاغلة لحيز أو شذوذات جدار الصدر الخانقة. يتسرب الهواء خارج الأسناخ إلى النسيج الخلالي مسبباً ريحاً خلالية قد تقوم بتسليخ ما حول القصبات والأوعية حتى سرة الرئة، فإذا كانت كمية الهواء كبيرة استمر التسليخ وتجمع الهواء حتى يشكل استرواح المنصف أو الصدر أو تحت الجلد، وقد يؤدي تجمع الهواء تحت ضغط عال ضمن المنصف إلى التأثير في العود الوريدي إلى القلب؛ وبالتالي نقص نتاج القلب. أما استرواح الصدر الضاغط فهو الذي يتجاوز فيه الضغط داخل الجنب الضغط الجوى مؤديا إلى خمص الرئة الموافقة ودفع المنصف إلى الجهة المقابلة مؤثراً بالتالي في وظيفة الرئة حتى في الجهة السليمة.

سريرياً: في الحالات العرضية غالباً ما يكون تطور الأعراض مفاجئاً وسريعاً إذ تتدهور حالة الوليد، وتظهر معظم علامات الضائقة التنفسية مع زرقة مرافقة وهياج يعبر عن نقص الأكسجة الحاد. وقد يلاحظ بالفحص زيادة القطر الأمامي الخلفي للصدر وانتباج المسافات الوربية intercostals وخفوت المبادلات التنفسية بالإصغاء مع زيادة وضوح بالقرع وانزياح صدمة القمة باتجاه الرئة السليمة،

وفي الحالات الشديدة تحدث الصدمة. ونظراً لحدوث استرواح الصدر ثنائي الجانب في نحو ١٠٪ من الحالات فإن تناظر الموجودات في فحص الصدر لا تنفي التشخيص. وإذا حدث استرواح منصف ضاغط يلاحظ انتباج أوردة العنق وهبوط الضغط الشرياني الجهازي وتسرب الهواء تحت الجلد معطيا إحساس الفرقعة تحت يد الفاحص حين جس العنق والصدر. يجب الشك بوجود استرواح صدر أو منصف في كل وليد تتدهور حالته التنفسية فجأة، ويصاب بهياج، ويتناقص الإشباع الأكسجيني عنده، ويؤكد التشخيص بإجراء صورة شعاعية للصدر ترى فيها حافة الرئة المنخمصة بشكل خط كثافة شعاعية صريح على خلفية فرط وضوح هوائي، أما في استرواح المنصف فيشاهد فرط وضوح متجمع حول حواف القلب وخلف القص. وفي الحالات الإسعافية مع عدم توافر صورة شعاعية تفيد العلامات السريرية مدعومة باختبار فرط الشفوفية باستخدام ضوء قوى وملاحظة عبور الضوء بكميات كبيرة في جهة الإصابة بالمقارنة مع الجهة المقابلة. قد يحدث استرواح التأمور الذي يتظاهر بصدمة مع تسرع أصوات القلب وخفوتها ونبض ضعيف؛ مما يدل على حالة سطام قلبي تستدعى الإسراع بإفراغ الهواء المحتبس داخل التأمور. يتسرب استرواح المنصف أحياناً إلى البطن عبر فتحة المرىء أو فتحات مرور الأوعية مُشكلاً استرواح الصفاق، ومن المهم تضريقه عن حالة انثقاب حشا أجوف.

التعبير؛ في الحالات الخفيفة غير الضاغطة يكفي إعطاء الأكسجين بتركيز ١٠٠٪ لإحداث مدروج غازي ضمن الأسناخ يسحب الهواء المحتبس الغني بالأزوت. أما الحالات الضاغطة فالتدبير الإسعافي فيها بزل الهواء المحتبس بوساطة الإبرة، يتلوها وضع أنبوب في جوف الجنب يطبق على نهايته الخارجية تفجير تحت مستوى مائي منخفض مغلق. يفيد بوصفه إجراء وقائيا إعطاء الولدان الذين يبدون مقاومة لجهاز التهوية الألية أدوية من شأنها تهدئتهم أو إرخاؤهم.

٧– النزف الرئوي pulmonary hemorrhage:

يشاهد النزف الرئوي في الوليد غالباً بعد تعرضه لضائقة تنفسية مثل داء الأغشية الهيالينية أو الخمج الرئوي الحاد أو الاختناق الشديد حين الولادة أو حين استعمال تهوية آلية أو المعالجة بالسورفاكتنت، كما تكثر مشاهدته في أمراض أخرى غير رئوية مثل أذية البرد وأمراض القلب الولادية وكثرة الكريات الحمر polycythemia والداء النزفي في الوليد والتخثر المنتشر داخل الأوعية واليرقان النووي kemicterus

وأمراض استقلاب الأمونيا. ويدل النزف الرئوي في بعض الحالات على وجود وذمة رئوية تالية لقصور الجانب الأيسر من القلب، وفي الحالات الشديدة من النزف يحدث وهط قلبي وعائي ونقص المطاوعة الرئوية وحماض تنفسي وزرقة مركزية. وفي معظم الحالات يكون الوليد النازف خديجاً أو ناقص وزن الولادة.

يبدو شعاعياً منظر ارتشاحات بقعية منتشرة في الساحتين الرئويتين، ويبدو في الحالات الشديدة منظر الكثافة الرئوية الشاملة.

التشريح المرضي: النزف سنخي في غالبية الحالات، وخلالي في باقي الحالات.

الإندار؛ عادة سيئ ونسبة الوفاة بعد حدوث نزف رئوي كبير مرتفعة.

التنبير: يكون بسحب المفرزات الدموية من الطرق التنفسية لتنظيفها وإعطاء إببينفرين ضمن الرغامى وتطبيق ضغط إيجابي في نهاية الزفير وتعويض الدم مع الانتباء لعدم زيادة الحمل الدوراني: ولاسيما في الحالات التي يكون فيها قصور القلب الأيسر عاملاً هاماً.

A- فرط الضفط الرلوي المستمر في الوليد pulmonary hypertension of neonate (PPHN)

حالة كثيرة المصادفة نسبياً (٥٠٠/١ ولادة)، تدرس عادة مع أمراض الجهاز التنفسي؛ لأن لها ارتباطات بحالات تنفسية عديدة، ولها تظاهرات تنفسية كثيرة، ومن علاجاتها المهمة التهوية الآلية. وهناك عادة عوامل مؤهبة مثل الاختناق حين الولادة asphyxia وذات الرئة الاستنشاقية بالمعقي وذات الرئة الجرثومية بالمكورات العقدية B وحالات نقص سكر الدم وكثرة الكريات الحمر والفتق الحجابي الكبير وحالات شع السائل الأمنيوسي.

الألية الإمراضية: يكون الضغط الوعائي الرئوي في الجنين مرتفعاً فيزيولوجياً، ويوفر هذا الارتفاع حدوث تحويل الدم المؤكسج في المشيمة من الأجواف القلبية اليمنى إلى الأجواف اليسرى عبر الثقبة البيضية والقناة الشريانية لتأمين أكسجة الدماغ. وحين الولادة ينخفض الضغط الوعائي الرئوي نتيجة لعوامل عديدة، هي دخول الهواء إلى الأسناخ الرئوية وتوسع الشجرة الوعائية الرئوية وارتفاع PaO وانخفاض PaO وزيادة مقدار PH الدم وتحرر مواد فعالة على الأوعية الرئوية؛ وكل ذلك ضروري كي تتحول وظيفة الأكسجة الدموية من المشيمة إلى الرئتين، فإذا فشل ذلك، وبقي تحويل الدم من الأيمن إلى الأيسر بعد الولادة؛

تظاهرت أعراض المرض على الوليد، وأوضحها الضائقة التنفسية. تزداد المقاومة الوعائية الرلوية بآليات مختلفة:

أ- ثخن الطبقة العضلية في الشريان الرئوي وتضرعاته المحيطية التي تخلو عادة من طبقة عضلية؛ وهذا نتيجة لنقص أكسجة مزمن في أثناء الحياة الجنينية (ضائقة جنينية مزمنة chronic fetal distress).

ب- أو نقص تنسج رئوي كما يحدث في الفتق الحجابي ومتلازمة Potter .

ج- أو عائق في العود الوريدي كما في بعض أفات القلب
 الخلقية أو كثرة الكريات الحمر.

د- أو سوء تكيف الأوعية الرئوية الناجم عن أذية حادة
 كما في الاختناق حين الولادة.

التظاهرات السريرية؛ تبدأ في أول ١٢ ساعة بعد الولادة، وتشمل ضيق النفس dyspnea والخفخفة والسحب الوربي ورقص خنابتي الأنف وتسرع القلب والزرقة المركزية وعلامات الصدمة التي تكون قلبية المنشأ؛ في حين لا تقدم الصورة الشعاعية للصدر موجودات هامة إلا في بعض الحالات مثل استنشاق العقي والفتق الحجابي. لا يستجيب نقص الأكسجة جيداً لإعطاء الأكسجين بتركيز عال يصل حتى الأكسجة جيداً لإعطاء الأكسجين بتركيز عال يصل حتى الشريانية (كعبري أيمن) ومن شريان بعد القناة الشريانية (لعبري أيمن) ومن شريان بعد القناة الشريانية للتشخيص، ويؤكد التشخيص بدراسة القلب بالأمواج فوق الصوتية ودراسة الجريان الدموي القلبي بالدويلر. يمكن الموتية ودراسة القبا سماع نفخة شاملة لزمن الانقباض ناجمة عن قصور الصمام مثلث الشرف أو الصمام التاجي كما يسمع عن قصور الصمام مثلث الشرف أو الصمام التاجي كما يسمع اشتداد الصوت القلبي الثاني من دون انقسام فيه.

التنبير: يعتمد التدبير الجيد على:

١- إزالة العامل المؤهب مثل كثرة الكريات الحمر أو نقص
 سكر الدم إن وجد.

٧- إعطاء الأكسجين.

٣- تصحيح الحماض وفرط غاز ثاني أكسيد الكريون في الدم.

4- رفع الضغط الشرياني الجهازي. ومن المقاربات التي تحقق هذه الأهداف استخدام التهوية الألية مع إرخاء الوليد دوائياً أو من دون ذلك. كما يفيد إحداث حالة فرط تهوية وحالة فرط قلونة باستعمال البيكربونات: لما لذلك من مفعول موسع للأوعية الشريانية الرئوية. وتعالج الصدمة القلبية بإعطاء المقويات القلبية كالدويامين والدوبيوتامين

والمعيضات الحجمية بحسب الحالة. والهدف المنشود هو تخفيض PaCo حتى ٢٥ ملمتر زئبق ورفع PaCo حتى ٢٠٨ ورفع PaCo حتى ٢٠٨). وهناك مقاربة آخرى جيدة للعلاج باستعمال غاز أول أكسيد الأزوت NO إنشاقاً. تستفيد الحالات الشديدة وغير المستجيبة على الخطط المذكورة أنفا للمعالجة بالأكسجة الغشائية خارج الجسم extracorporal وهي تمثل شكلاً من أشكال المجازة القلبية الرئوية، وتستطب حينما يكون مشعر الأكسجة أقل من ٤٠ (ويحسب مشعر الأكسجة وفق المعادلة: التهوية الألية بالجزء الأكسجيني المستنشق مقسوماً على ضغط الأكسجين الجزئي في الدم).

يرتبط الإندار النهائي بالعامل المؤهب وبالتدبير المقدم للحالة، وهناك حالات شفاء تام كثيرة.

٩- إنماش الوليد:

يعدَ إخفاق الوليد في بدء حركات التنفس الأولى ومن ثم المحافظة عليها على نحو مجد من أهم التحديات التي تواجه الطبيب في غرفة المخاض وأكثرها شيوعاً. وتقسم أسباب الإخفاق إلى أسباب عصبية مركزية وأسباب رئوية محيطية، ويفكر بالأسباب المحيطية في كل مرّة توجد فيها ضائقة تنفسية مع جهد تنفسي واضح، أما الأسباب العصبية المركزية فتفتقر إلى الجهد التنفسى عادة. يؤدي نقص الأكسجة حين الولادة إلى تثبيط جدّع الدماغ، فإذا كان هذا التثبيط شديداً أدى إلى انقطاع التنفس الثانوي الذي لا يستجيب لمحاولات الإنعاش. لقد تبدلت في السنوات الأخيرة خطة الإنعاش تبدلاً كبيراً، فبعد أن كانت ولضترة طويلة يحسب فيها زمن الإنعاش بالدقائق وبالاعتماد على علامة «أبغار، أصبحت أزمنة الإنعاش تحسب بالثواني، ولا مكان لعلامة أبغار فيها. وخطة الإنعاش الحالية مبنية على دراسة ميدانية لحالات إنعاش حقيقية تم تسجيلها ودراستها واستنباط أفضل الإجراءات وتجنب الإجراءات غير المجدية أو المضيعة للوقت. وقد وضعت هذه الخطة من قبل كل من الجمعية الأمريكية لطب الأطفال والجمعية الأمريكية لأمراض القلب، واعتمدت في عدد كبير من دول العالم. تقسم هذه الخطة مراحل الإنعاش إلى فترات زمنية، تساوي الواحدة منها ثلاثين ثانية كالتالي: أ- ،أول ثلاثين ثانية، من الحياة يتلقف المنعش الطفل المولود بوساطة قطعة قماش معقمة دافئة، ويبدأ بالتجفيف مع التنبيه اللمسي للجسم والأطراف ومص المفرزات الفموية والأنفية بالترتيب

بوساطة إجاصة مص المفرزات المطاطية، ثم يقوم بتقييم حالة الطفل من خلال ملاحظة ثلاث علامات: هي اللون والتنفس العفوى والنبض الذي يقاس بطريقة سريعة جداً، وهي عد النبض خلال ستُ ثوان وضرب الناتج بعشرة، فإذا كان هذا التقييم دون الحد المقبول ينتقل المنعش إلى الخطوة التالية: ب- «ثاني ثلاثين ثانية، وفيها يعطى المنعش الأكسجين بجريان حراذا كان هناك زرقة مركزية مع تنفس عفوى ونبض أكثر من مئة بالدقيقة، أو يبدأ بالتهوية بالضغط الإيجابي إذا كان التنفس غير مجد أو كان النبض دون مئة بالدقيقة، وفي نهاية المرحلة يجرى تقييماً جديداً كالسابق، فإذا لم يكن التقييم مقبولاً - أي كان النبض دون • ٦/ دقيقة، أو لم يكن التنفس العفوى موجوداً - ينتقل المنعش إلى الخطوة التالية: ج- «ثالث ثلاثين ثانية، يقدم فيها الأكسجين تحت ضغط إيجابي بوساطة جهاز أمبوء ذاتى الانتفاخ ذي صمام يسمح بضبط الضغط الأعظمى دون ٢٥سم ماء: إذ من المعلوم أن بطاء قلب الوليد ينجم غالباً عن نقص التهوية والأكسجة، وبالتالي يستجيب النبض البطيء لتحسين التهوية والأكسجة. فإذا استمر النبض دون ٦٠ مرة بالدقيقة يقوم المنعش بتمسيد القلب الخارجي بوساطة إصبعين فوق الثلث السفلي للقص المتناغم مع التنفس بالضغط الإيجابي بنسبة تنفس واحد مقابل /٣/ حركات تمسيد قلب، ثم يعيد التقييم من جديد. وقد ينتقل بعدها إلى الخطوة التالية: د-، رابع ثلاثين ثانية، تعطى فيها أدوية مقوية للقلب مثل الإبينضرين وريديا أو عبر الرغامي أيهما أسهل وأسرع، أو تعطى معيضات الحجم. ويلجأ المنعش إلى تنبيب الرغامي في أي مرحلة من المراحل السابقة ويجب أن يكون التنبيب بيد خبيرة؛ ليتم إنجازه في عشرين ثانية فقط. وعلى من يقوم بالإنساش أن يكون قد درس إضبارة الحمل مسبقاً لمعرفة الحالات الخاصة بكل حمل مثل الحمول المترافقة وتعاطى الأم مخدراً أو مسكناً، كما

عليه أن يستبق الولادة بتحضير الأدوات اللازمة للإنعاش واختبار جاهزيتها ولاسيما طاولة الإنعاش المزودة بالمشعة الحرارية ومصدر الأكسجين وجميع اللوازم الأخرى للإنعاش. ويفضل في جميع مراحل الإنعاش وجود مساعد مدرب قادر على تقييم الوليد والمشاركة في تمسيد القلب المتناغم مع التهوية بضغط إيجابي وفي وضع قنطرة في وريد محيطي أه مدى:

ويبين المخطط التالي مراحل إنعاش الوليد:



النمو الجسمي في مراحل الطفولة

لثناء الخطيب

نمو الإنسان وتطوره حادثتان مرتبطتان، ولكن لا تعتمد إحداهما على الأخرى بالضرورة، فالنمو زيادة كل من عدد الخلايا وحجمها، في حين أن التطور هو زيادة تعقيد العضوية بسبب النضج وخاصة في الجهاز العصبي. يمكن قياس النمو بدقة في حين أن قياس التطور أكثر صعوبة. يبدأ النمو منذ الحياة داخل الرحم ويستمر حتى نهاية فترة البلوغ، ويختلف النمو في مراحل الطفولة من طفل إلى أخر لأسباب متعددة.

العوامل المؤثرة في التمو الجسمي في مراحل الطفولة physical growth in infancy and childhood:

- العامل الوراثي (متوسط طول الوالدين).
- التغذية المثالية داخل الرحم (صحة الأم وتغذيتها).
 - التغذية المناسبة بعد الولادة.
 - الصحة الجيدة (الخلؤ من الأمراض).
 - العوامل الاجتماعية والنفسية.
 - العوامل الهرمونية.

يؤثر النمو الجسمي تأثيراً مهماً في أداء الطفل من جميع النواحي، ويختلف النمو الجسمي في مراحل الطفولة العمرية المختلف النمو الجسمي في مراحل الطفولة قليلاً من مرجع إلى آخر، ولاسيما بسبب حدوث بعض التداخل مابين هذه المراحل. يختلف النمو الجسمي في الطفل من فترة إلى أخرى سواء من ناحية تسارع النمو أم من ناحية تناسق نمو الجسم؛ إذ تختلف نسبة أجزاء الجسم من الولادة حتى الكهولة، كما يبين (الشكلا).

تقسم مراحل الطفولة خمس فترات: فترة الوليد وفترة الرضيع وفترة الطفولة ما قبل المدرسة وفترة الطفولة

المتوسطة وفترة المراهقة، وفيما يلي مميزات النمو الجسمي. لكل فترة من هذه الفترات.

أولاً- فترة الوليد:

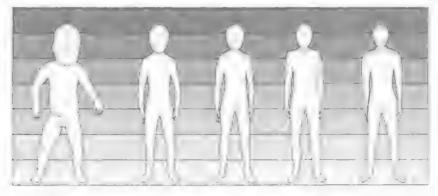
تبدأ فترة الوليد منذ الولادة حتى نهاية الشهر الأول من الحياة. يحدث في هذه الفترة تحول وظيفي في جميع أجهزة الجسم، وينمو الرضيع جسدياً ونفسياً فقط من خلال ارتباطه بمحيطه الاجتماعي، ويجب أن يتضمن فحص الوليد تقييماً لنموه وتطوره. في تمام الحمل يبلغ وسطي وزن الوليد نحو ٤, ٣كغ، ويزيد وزن الذكور قليلاً على وزن الإناث، ويبلغ طوله ٥٠سم ومحيط رأسه ٣٥سم.

ينقص وزن الوليد بمقدار ١٠٪ من وزن الولادة في الأسبوع الأول من العمر بسبب طرح السائل الزائد خارج الأوعية ونقص الوارد الغذائي. بعد ذلك تتحسن التغذية: إذ يستبدل باللبأ الحليب الأكثر محتوى من الدسم، ويتعلم الرضيع اللغة والمص بفعالية أكثر، كما أن الأم تصبح أكثر راحة وتأقلما مع الإرضاع. يستعيد الوليد وزن الولادة أو يزيد عليه مع الأسبوع الثاني من العمر، وينبغي أن يزداد وزنه بمقدار على اليوم تقريباً في الشهر الأول من العمر، أما بالنسبة إلى الطول فإنه يزداد نحو ٥, ٣سم في هذا الشهر، ويزداد محيط الرأس نحو ٢-٣سم، وسرعة النمو بعد الولادة في هذه الفترة هي الأكثر.

تكون أطراف الوليد بوضعية العطف، ويدير رأسه من جهة إلى أخرى بوضعية الاستلقاء، وتكون المنعكسات الأولية فعالة كمنعكس الإطباق ومنعكس مورو.

ثانياً- فترة الرضيع Infancy:

تمتد فترة الرضيع منذ الولادة حتى نهاية السنة الثانية



الشكل (١) تغيرات نسبة أجزاء الجسم منذ الولادة حتى الكهولة

من العمر، وهناك اختلافات واضحة في النمو ما بين السنة الأولى والسنة الثانية من العمر.

1- السنة الأولى من العمر؛ تتميز السنة الأولى من العمر بالنمو الجسمي والنضج واكتساب المهارات وإعادة التنظيم النفسي، ويختلف النمو الجسمي ما بين بداية هذه السنة ونهايتها وتقسم لذلك إلى ثلاث مراحل:

أ- من عمر الشهر حتى الشهرين: تكون زيادة الوزن والطول ومحيط الرأس في الشهر الثاني من العمر مقاربة للزيادة في فترة الوليد. تتراجع وضعية عطف الأطراف وتتألف حركات الأطراف في هذه المرحلة من التواءات غير منضبطة: مع حركات فتح اليدين وإغلاقهما حركات غير هادفة، ويبدأ الطفل بمراقبة الأشخاص ومتابعة الأشياء المتحركة.

ب- من عمر الشهرين حتى ٦ شهور؛ تتناقص سرعة النمو ما بين الشهرين الثالث والرابع إلى نحو ٢٠ غراماً في اليوم، ومع نهاية الشهر الرابع يتضاعف وزن الولادة. أما الطول فيزداد بمقدار (٢)سم في الشهر، ومحيط الرأس يزداد نحو (١)سم في الشهر. تتراجع المنعكسات الأولية التي تحد الحركات الإرادية مما يسمح للطفل بمسك الأشياء بيديه وتركها إرادياً، كما تختلف نوعية الحركات العفوية من الحركات الالتوائية الكبيرة إلى حركات دائرية صغيرة. تزداد السيطرة على عطف الجدع مما يسمح بإجراء حركات تمايل السيطرة على عطف الجدع مما يسمح بإجراء حركات تمايل وتدحرج مقصودة. يتمكن الطفل أيضاً من تثبيت رأسه في النظر إليها وحسب، ويمكن أن يبدأ بتناول الطعام بالمعقة في الوقت نفسه، ومع تطور الجهاز البصري يستطيع الطفل في الوقت نفسه، ومع تطور الجهاز البصري يستطيع الطفل إدراك العمق.

ج- من عمر ٦ شهور حتى ١٧ شهراً؛ يتناقص النمو أكثر في هذه المرحلة فتراوح زيادة الوزن ما بين ١٧وه اغراماً في اليوم، أما بالنسبة إلى الطول فإنه يزداد بمقدار ٢,١-٥. اسم في الشهر، ومع نهاية في الشهر، ومحيط الرأس نحو ٥,٠ سم في الشهر، ومع نهاية السنة الأولى من العمر يصبح الوزن نحو ثلاثة أمثال وزن الولادة، ويزداد الطول بمقدار ٥٠٪ من طول الولادة، ويزداد محيط الرأس بمقدار (١٠) سم تقريباً عما كان حين الولادة. يصبح الطفل قادراً على الجلوس من دون مساعدة بعمر ٦- يصبح الطفل قادراً على الجوان حول محوره في أثناء الجلوس بعمر ٩-١٠ شهور، مما يتيح له فرصاً متزايدة للتعامل مع الأشياء المختلفة المحيطة به. يساعد الطفل على استكشافه لمحيطه تمكنه من إمساك الأشياء بالإبهام والأصابع وذلك بعمر ٨-٩ شهور. يبدأ معظم الأطفال بالزحف مع محاولة بعمر ٨-٩ شهور. يبدأ معظم الأطفال بالزحف مع محاولة

الوقوف بعمر ٨ شهور تقريباً، ويمشي بعضهم بعمر السنة. يرتبط هذا التطور الحركي مع ازدياد التغمد بالنخاعين ونمو المخيخ.

يبدأ بزوغ الأسنان بالقواطع المركزية السفلية بعمر ٥-٧ شهور، تليها القواطع المركزية العلوية بعمر ٥-٨ شهور، فالقواطع الجانبية السفلية بعمر ٧-١٠ شهور، ثم القواطع الجانبية السفلية بعمر ٨-١١ شهراً. وقد يبدأ بزوغ الأضراس في بعض الأطفال بعمر ١٠ شهور. يعكس تطور الأسنان النضج العظمي بالرغم من وجود اختلافات شخصية واسعة.

Y-السنة الثانية من العمر: يبدأ الطفل في هذه المرحلة بالاستقلال وذلك مع تمكنه من المشي الذي يتيح له الانفصال عن والديه، ولكنه يظل بحاجة إلى الارتباط بهما للشعور بالأمان. يتباطأ النمو أكثر في هذه السنة وتتناقص الشهية، ويزداد الطول والوزن بمعدل ثابت قدره في السنة كلها حوالي ٥,٢١سم و٥,٢كغ، ويبلغ طول الطفل مع نهاية السنة الثانية نحو نصف طوله النهائي. يتباطأ أيضاً نمو الرأس بوضوح مع استمرار التغمد بالنخاعين ويزداد محيط الرأس كذلك في السنة كلها نحو (٢)سم، ويبلغ محيط رأس الطفل مع نهاية السنة الثانية نحو ٩٠٪ من محيط رأسه النهائي. ويمكن تقسيم التطور الجسمي في هذه السنة إلى مرحلتى:

ا- من عمر ١٧ حتى ١٨ شهراً: يتباطأ معدل النمو ويكون الجذع طويلاً في الدارج مع قصر نسبي في الساقين وزيادة البزخ القطني وتبارز البطن. يبدأ معظم الأطفال بالمشي من دون مساعدة مع نهاية السنة الأولى، ولكن بعضهم لا يمشي وحده حتى عمر ١٥ شهراً. يدرج الرضيع في البداية بمشيه على قاعدة واسعة مع انحناء الركبتين وعطف المرفقين، ودوران الجذع مع كل خطوة، وقد تكون أصابع القدم بوضع عطف أو بسط مع ضرب القدم لسطح الأرض، ويبدي المظهر العام تقوساً في الساقين. يؤدي التكرار التالي لهذه الخطوات إلى ثبات أكثر، وبعد عدة شهور من الممارسة ينزاح مركز الثقل إلى الخلف ويصبح الجذع أكثر توازناً مع بسط الركبتين وتأرجح الذراعين على الجانبين للتوازن. تتحسن وضعية القدمين ويصبح الطفل قادراً على التوقف والدوران حول محوره والانحناء من دون الوقوع.

يستمر بزوغ الأسنان في هذه المرحلة فتبزغ الأضراس الأولى بعمر يراوح بين ١٠ و١٦ شهراً، تليها الأنياب بعمر يراوح بين ١٦ و٢٠ شهراً.

ب-من عمر ١٨ شهراً حتى ٢٤ شهراً: يزداد التطور الحركي

في هذا العمر مع تحسن التوازن وخفة الحركة. ويبدأ الطفل في هذا العمر بالركض وصعود الدرج بالساعدة بإمساكه بيد واحدة، ومع نهاية السنة الثانية من العمر يصبح باستطاعته الركض جيدا وصعود الدرج ونزوله من دون مساعدة، وفتح الأبواب، وتسلق الأثاث، والقفز. وقد يبدأ بزوغ الأضراس الثانية من عمر ٢٠ شهراً، وقد يتأخر في بعض الأطفال حتى عمر ٣٠ شهراً.

ثالثاً- فترة الطفولة ما قبل المدرسة:

تمتد سنوات الطفولة ما قبل المدرسة من عمر ٣ حتى ٥ سنوات، ومع بداية العام الثالث من العمر يتباطأ النمو الجسمي ونمو الدماغ مع تناقص الحاجات الغذائية والشهية وتطور العادات الغذائية صعبة الإرضاء. في هذه المرحلة يزداد الوزن ٢كغ تقريباً في السنة، والطول نحو ٧-٨سم في السنة، ويعمر ٢٠٥ سنة يبلغ وزن الطفل أربعة أمثال وزن ولادته تقريباً. يزن الطفل بعمر ٤ سنوات ١٨كغ وسطياً ويبلغ طوله نحو ١٠٠سم. ويزداد محيط الرأس نحو (٥)سم فقط ما بين عمر ٣ و١٨ سنة.

في هذه المرحلة يصبح الجذع ناحلاً مع ازدياد طول الساقين، وتكون الركبة روحاء مع تسطح القدم تسطحاً خفيفاً. يتم بزوغ الأسنان اللبنية العشرين مع نهاية العام الثالث من العمر. يمشي معظم الأطفال ويركضون بثبات وتوازن قبل نهاية عامهم الثالث، وبعد ذلك يكون هنالك اختلافات كبيرة ما بين الأطفال في اكتساب المهارات الحركية التي تتضمن رمي الكرة والتقاطها وركلها وركوب الدراجة والتسلق في الملعب والرقص وبقية النماذج الأخرى من الحركات المعقدة. ويختلف أيضاً بشدة أسلوب أداء هذه المهارات الحركية من حيث السرعة والدقة والحذر.

يتوطد تفضيل استعمال يد دون الأخرى (handedness) بعمر ٣ سنوات، ويمكن أن تكون محاولات تغيير اليد المفضلة محبطة. يحدث في هذه المرحلة أيضاً ضبط المصرتين الشرجية والبولية، ويكون ذلك أسرع وأبكر في الإناث منه في الذكور. ويعد استمرار التبول الليلي طبيعياً حتى عمر لا سنوات عند الإناث وه سنوات عند الذكور. يتم ضبط المصرات بسهولة عند العديد من الأطفال، في حين يشكل عناء كبيراً في بعضهم مؤدياً إلى حدوث الإمساك عند الطفل والإحباط عند الوالدين.

رابعاً- فترة الطفولة المتوسطة:

تمتد مرحلة الطفولة المتوسطة ما بين عمر ٦ سنوات وعمر ١١ سنة. يبلغ معدل النمو في هذه المرحلة نحو ٣-٥-٥٣كغ

وه-٦سم في السنة. يحدث النمو بشكل متقطع مع ٣-٢ ذرى بتوقيت غير منتظم في كل سنة. تستمر كل ذروة نمو نحو ٨ أسابيع وسطياً. يزداد محيط الرأس ٢-٣سم فقط في هذه المرحلة كلها، مما يعكس بطئاً في نمو الدماغ، ويكتمل تغمد النخاعين بعمر ٧ سنوات.

يصبح مظهر الجسم أكثر انتصاباً من السابق مع زيادة طول الساقين نسبة إلى الجذع. تزداد تدريجياً القوة العضلية، وتناسق الحركات، والقدرة على التحمل، وكذلك إمكانية أداء حركات معقدة كالرقص وإصابة الهدف في كرة السلة، وذلك نتيجة لكل من النضج والتدريب.

من العلامات المهمة في هذه المرحلة سقوط الأسنان اللبنية الذي يبدأ بعد بزوغ الأضراس الأولى وذلك بعمر ٦ سنوات تقريباً. تُستبدل أربعة أسنان كل سنة تقريباً بحيث يصبح لدى الطفل بعمر ٩ سنوات ٨ قواطع و٤ أضراس دائمة، وتبزغ الأنياب الدائمة مابين عمر ٩-١٦ سنة والضواحك الدائمة مابين عمر ١٩-١٢ سنة والضواحك

تتراجع الرشاقة عموماً بعمر المدرسة، إذ يميل الأطفال بهذا العمر إلى الراحة، مما يزيد خطر حدوث بدائة دائمة. وقد لوحظت زيادة مطردة في عدد الأطفال زائدي الوزن، وكذلك في درجة زيادة الوزن بسبب نقص النشاط الفيزيائي: إذ إن معظم الأطفال لا يشاركون في أي نشاط رياضي منظم خارج المدرسة، وربع الأطفال لا يشاركون في أي نشاط رياضي حتى في أثناء الفرصة داخل المدرسة.

قد يبدأ البلوغ في هذه المرحلة إذ تتبدل حساسية الوطاء hypothalamus والنخامي قبل البلوغ مؤدية إلى زيادة تصنيع الموجهة القندية (موجهة الغدد التناسلية) gonadotropin (تبقى الأعضاء التناسلية غير ناضجة في معظم الأطفال، تبقى الأعضاء التناسلية غير ناضجة في معظم الأطفال، ولكن الاهتمام بالاختلافات ما بين الجنسين وبالسلوك الجنسي يبقى نشطاً عند العديد من الأطفال ويزداد تدريجياً حتى البلوغ، وبالرغم من أن النشاط الجنسي يكون تدريجياً حتى البلوغ، وبالرغم من أن النشاط الجنسي يكون محدوداً في هذه الفترة فإن العادة السرية تكون شائعة في بعض الأطفال. قد يحدث البلوغ بأعمار صغيرة، وقد تشعر بعض الأطفال، قد يحدث البلوغ بأعمار صغيرة، وقد تشعر يتوقع منهن أن يتصرفن كالفتيات الأكبر سناً. وقد تقلق الفتيات في هذه المرحلة من زيادة الوزن، ويطبق العديد منهن حمية غير صحية للحصول على جسم نحيل.

خامساً- فترة المراهقة:

يخضع الناشئة ما بين عمر ١٠ و٢٠ سنة لتغيرات سريعة في بنية الجسم ووظائفه، ويقرر البرنامج الذي ستتبعه هذه

التغيرات إفراز الهرمونات إضافة إلى بنيات المجتمع المعدة لتعزيز الانتقال من مرحلة الطفولة إلى مرحلة الكهولة. تعرف المراهقة بأنها فترة من التطور، في حين أن البلوغ هو عملية حيوية يصبح فيها الطفل كهلاً. تمر المراهقة بثلاث مراحل مميزة وهي: الباكرة والمتوسطة والمتأخرة، تتميز كل منها بمجموعة بارزة من الأمور الجسمية والنفسية والاجتماعية. تسير تغيرات البلوغ وفق تسلسل متوقع. ولكن هنالك اختلافات مهمة بين الأفراد في كل من زمن التغيرات الجسمية ونوعية الخبرات، ويؤثر كل من المجنس والثقافة والمجتمع تأثيراً عميقاً في سير هذه المرحلة.

١- المراهقة الباكرة: تحدث في هذه المرحلة تغيرات تشمل ظهور الخصائص الجنسية الثانوية، وزيادة النمو وتطور القدرة التكاثرية. قد يبدأ إنتاج الأندروجين الكظري بعمر باكر يصل حتى ٢ سنوات مع تطور ظهور رائحة الإبطين وشعر دقيق في الناحية التناسلية (البلوغ الكظري)، ثم يرتضع تدريجياً مستوى الهرمون الملوتين (LH) luteinizing المنبه للجريب stimulating في الطفولة المتوسطة من دون أن يؤدي ذلك إلى ظهور تأثيرات واضحة. تبدأ تغيرات البلوغ السريعة مع زيادة حساسية النخامى للهرمون المطلق للموجهة القندية (GnRH) gonadotropin-releasing hormone)، والتحرير النبضاني للـ LH : GnRH ؛ والـ FSH في أثناء النوم، والزيادة المماثلة في الأندروجين والإستروجين القندي. مازالت العوامل المثيرة لهذه التغيرات غير مفهومة تماماً، ولكن يمكن لهذه التغيرات أن تنجم عن التطور العصبي المستمر في مرحلتي الطفولة المتوسطة والمراهقة. إن تسلسل التغيرات

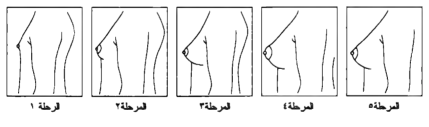
الجسمية والوظيفية الناتجة يبعث على تقسيمها إلى مراحل معدل النضج الجنسي SMR) sexual maturity rating) أو مراحل تانر Tanner stages، وتعد المرحلة الأولى لتانرا SMR مرحلة ما قبل البلوغ في الجنسين.

العلامة الأولى المرئية للبلوغ في الإناث والتي تعد السمة المميزة للمرحلة الثانية لتانر هي ظهور برعم الثدي وذلك ما بين عمر ٨ و١٧ سنة. في المراحل التالية يزداد حجم الثدي وبروزه، كما يزداد حجم الهالة وتصبغها مع بروز الحلمة، ويبين (الشكل) وصفاً ترسيمياً لمراحل تطور الثدي.

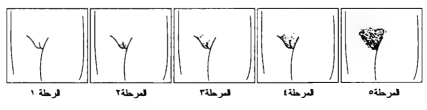
ترافق تغيرات الشدي تغيرات في الناحية التناسلية تتضمن ضخامة المبيضين والرحم والأشفار والبظر وتسمك مخاطية بطانة الرحم والمهبل، إضافة إلى ظهور الأشعار على الشفرين وفي منطقة العانة مع التحول في شكلها وتوزعها وكثافتها، ويبين (الشكل؟) وصفاً ترسيمياً لمراحل تانر للناحية التناسلية في الإناث.

يحدث الطمث بعد سنتين حتى سنتين ونصف من بدء البلوغ وذلك في المرحلة الثالثة إلى الرابعة لتانر بعمر وسطي ١٢ سنة وتراوح طبيعي ما بين ٩-١٦ سنة، وذلك حول ذروة تسارع الطول.

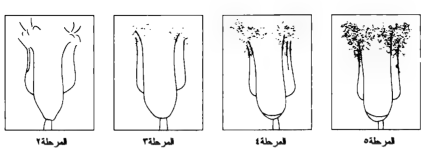
أما العلامة الأولى المرئية للبلوغ في الذكور والتي تعد السمة الميزة للمرحلة الثانية لتانر فهي ضخامة الخصيتين التي تبدأ بعمر باكر يصل حتى تسع سنوات ونصف، مع بدء ظهور أشعار خفيفة عند جذر القضيب، وبعدها تتوالى التغيرات لفترة تراوح ما بين ٢-٥ سنوات يتحول بعدها المراهق إلى كهل. في المرحلة الثالثة لتانر ينمو القضيب مع استمرار زيادة حجم الخصيتين وزيادة الأشعار وتغير طبيعتها



الشكل (٢) تغيرات الثدى وفق مراحل تانر في الإناث



(الشكل٣) تغيرات أشعار العانة وفق مراحل تانر في الإناث



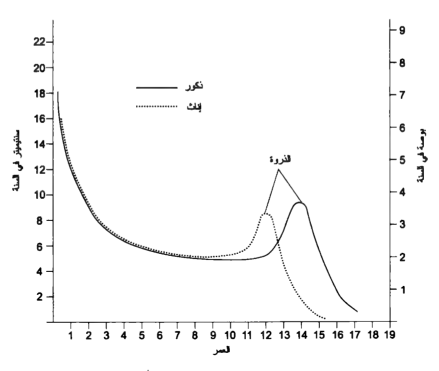
الشكل (٤) تغيرات أشعار العانة وفق مراحل تانر في الذكور

وبدء انتشارها فوق منطقة عظم العائة. تحدث ذروة النمو حينما يبلغ حجم الخصية نحو ٩-١٠سم وذلك في المرحلة الرابعة لتانر والتي يرافقها انتشار الأشعار إلى الصفن، إضافة إلى حدوث تغيرات في جلد الصفن وزيادة حجم القضيب ليأخذ الشكل المماثل لقضيب الكهل في المرحلة الخامسة لتانر، ويبين (الشكل؛) وصفاً ترسيمياً لمراحل تانر في المذكور. تتضخم الأنابيب الناقلة المنوية والبريخ والحويصلات المنوية والموثة وذلك بتأثير السكل والتستوستيرون، وتكون الخصية اليسرى أخضض بشكل طبيعي من اليمني.

تحدث درجة من ضخامة الثدي تكون عادة ثنائية الجانب في ٤٠-٦٥٪ من الذكور في المرحلة الثانية إلى الثالثة لتانر بسبب زيادة التحريض بالإستروجين زيادة نسبية. وقد

يضخم الثدي ضخامة واضحة تؤدي إلى حدوث إرباك اجتماعي في أقل من ١٠٪ من الذكور، وتتراجع ضخامة الثدي بقطر أقل من ٤سم عفوياً في ٩٠٪ من الحالات في مدة ثلاث سنوات. وضخامة الثدي التي تظهر في الذكور في مرحلة متأخرة بعد البلوغ، أو في المرحلة ما قبل البلوغ، أو التي تظهر مع غياب علامات البلوغ الأخرى قد تكون ضخامة مرضية تحتاج إلى الدراسة.

يبدأ تسارع النمو في الجنسين في مرحلة المراهقة الباكرة، ولكنه لا يصل إلى ذروته حتى المرحلة الثالثة إلى الرابعة لتانر. يبدأ هذا النمو في الذكور بمرحلة أكثر تأخراً منها مما في الإناث، ويصل إلى الذروة متأخراً ٢-٣ سنوات، ويستمر نموهم الطولي ٢-٣ سنوات تقريباً بعد توقفه في الإناث. تحدث قفزة النمو بشكل غير متناظر؛ إذ تبدأ بالنهايات



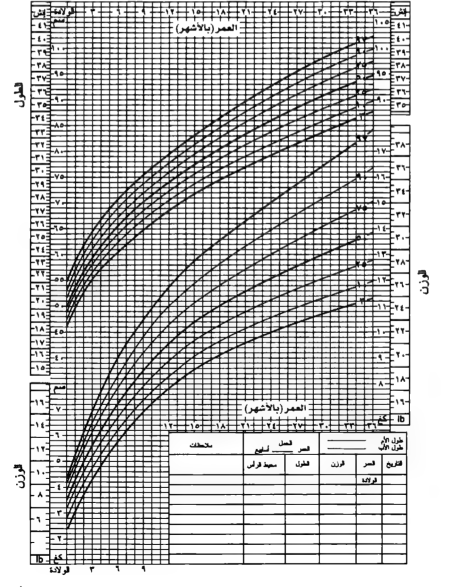
الشكل (٥) معدل النمو الطولى عند الأطفال

البعيدة بكبر اليدين والقدمين، يليهما الساعدان والساقان، وأخيراً الجذع والصدر. يؤدي تضخم الحنجرة والبلعوم والرئتين السريع إلى تغير طبيعة الصوت يسبقه عادة صوت أجش. تتضمن تغيرات الأسنان نمو الفك، وسقوط بقية الأسنان اللبنية، ويزوغ بقية الأنياب والضواحك والأضراس الدائمة.

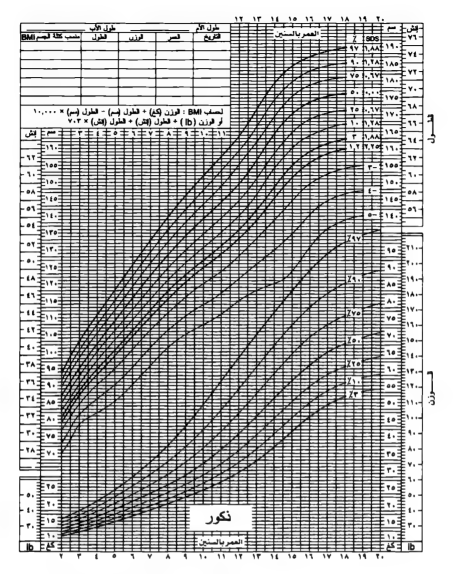
٧- الراهقة المتوسطة: يزيد معدل النمو في مرحلة المراهقة المتوسطة عما هو في مرحلة ما قبل البلوغ؛ إذ يزيد الطول بمعدل ٦-٧سم في السنة. تبلغ قفزة النمو في الإناث ذروتها بعمر ٥,١١سنة وسطياً بسرعة نمو عظمي تبلغ ٢,٨سم في السنة، وتتباطأ بعد ذلك لتتوقف بعمر ١٦ سنة.

تبدأ قفزة النمو في الذكور بعمر أكبر؛ إذ تبلغ ذروتها وسطياً بعمر ١٣,٥ سنة وبسرعة نمو عظمي ١٣,٥ سم في السنة، وتبياطأ بعد ذلك لتتوقف بعمر ١٨ سنة، ويبين (الشكله) معدل النمو الطولي في الأطفال منذ الولادة حتى الكهولة مع مقارنة قفزة النمو في الذكور والإناث مبينة الاختلاف بينهما.

يتأخر نمو الوزن عدة أشهر عن نمو الطول، لذلك يبدو المراهق طويلاً في البداية وبعد ذلك يمتلئ. تزداد أيضاً الكتلة العضلية ويتلوها بعد نحو ٦ شهور زيادة القوة، ويبدي الذكور زيادة أكبر في كليهما. تزداد الكتلة العضلية والبالغة نحو ٨٠٪ وسطياً في مرحلة ما قبل البلوغ لتصبح ٩٠٪ في الذكور،



الشكل (٦) مخطط الوزن والطول نسبة إلى العمر في الإناث منذ الولادة حتى عمر ٣٦ شهراً



الشكل (٧) مخطط الوزن والطول نسبة إلى العمر في الذكور من عمر ٢-٢٠ سنة

في حين أنها تتناقص في الإناث إلى ٧٥٪ بسبب تراكم الشحم تحت الجلد.

يرتبط النضج العظمي بشدة بمعدل النضج الجنسي: لأن انغلاق المشاش يقع تحت سيطرة الأندروجين، كما أن زيادة عرض الكتفين في الذكور والحوض في الإناث يُحدد أيضاً هرمونياً. تتضمن التغيرات الأخرى تضاعف حجم القلب والسعة الحيوية للرئة. ويرتفع الضغط الشرياني والهيماتوكريت ويزداد حجم الدم وخاصة في الذكور. يؤدي تحريض الأندروجين للغدد الدهنية والعرقية إلى ظهور العد ورائحة الجسم.

يحدث الطمث في ٣٠٪ من الإناث مع المرحلة الثالثة لتانر وفي ٩٠٪ مع المرحلة الرابعة لتانر، يظهر الطمث في ٩٥٪ من الإناث بعمر ما بين ٥, ١٠-٥, ١٤ سنة، ومن الشائع جداً حدوث

دورات لا إباضية في السنتين الأوليين بعد حدوث الطمث بنسبة تصل إلى ٥٠٪ تقريباً. يبدو أن زمن حدوث الطمث يحدد بالوراثة إضافة إلى عوامل أخرى كالبدانة، والأمراض المزمنة، وممارسة التمارين الرياضية. قبل حدوث الطمث يأخذ الرحم شكله الناضج ويزداد تزلق المهبل، وتظهر مضرزات مهبلية رائقة، وفي الذكور يزداد طول القضيب وقطره في المرحلة الثالثة لتانر، وتظهر النطاف في السائل المنوي.

٣- المراهقة المتأخرة: تكون التغيرات الجسمية في هذه المرحلة معتدلة بالمقارنة بالمراحل السابقة. تحدث المراحل النهائية من تطور الثدي والقضيب وشعر العانة بعمر ١٧- ١٨ سنة في ٩٥٪ من الإناث والذكور. يستمر حدوث تغيرات ثانوية في توزع الأشعار لعدة سنوات في الذكور تتضمن نمو شعر الوجه والصدر وبدء نمط الصلع الذكري في بعضهم.

ويظهر العد في معظم المراهقين وخاصة الذكور.

مع نهاية هذه المرحلة تنتهي مرحلة الطفولة ويصبح المراهق كهلاً.

ومن المهم جداً مراقبة نمو الأطفال في أثناء مراحل الطفولة المختلفة وذلك باستخدام مخططات النمو. هنالك عدة نماذج من مخططات النمو لكل من الذكور والإناث وللمراحل العمرية المختلفة، كمخطط الوزن نسبة إلى العمر، ومخطط محيط الرأس نسبة إلى العمر، ومخطط محيط الرأس نسبة إلى العمر، ومخطط

منسب كتلة الجسم BMI) body mass index) نسبة إلى العمر، ويبين الشكلان ٦ و٧ نموذجين من هذه المخططات.

تتم مراقبة النمو الجسمي في الأطفال بقياس الوزن والطول ومحيط الرأس حين الولادة ووضع هذه القياسات على مخططات النمو المناسبة، وفي كل زيارة تالية تؤخذ القياسات نفسها وتوضع على المكان الموافق للعمر في المخططات المناسبة، ومن خلال رسم مخطط النمو الخاص بالطفل يمكن أن يتم تقييم حالة نموه.

أخماج الطرق التنفسية العلوية والسفلية مع التهابات الرئة في الأطفال

غزل شفيق ديب

أولاً- التهاب الأنف الحاد acute rhinitis:

هو التهاب مع احتقان ووذمة في مخاطية الأنف، غالباً ما يكون فيروسياً. وقد تترافق الإصابة والتهاب الملتحمة. أو التهاب البلعوم واللوزتين، وقد يرافقه التهاب الحنجرة والتهاب القصبات.

السببيات: أكثر ما يحدث في الأطفال خلال السنتين الأوليين من العمر ولاسيما في فصلي الخريف والشتاء بسبب سهولة العدوى وسرعة الانتشار وقد يحدث المرض بشكل أويئة في دور الحضانة والرعاية حيث ينتقل عن طريق الرذاذ والقطيرات الأنفية (عطاس، سعال) أو بتماس الأيدي الملوثة بالمفرزات الأنفية.

rhinovirus المصلية المتعددة. وقد توجد شيروسات أخرى بأنماطها المصلية المتعددة. وقد توجد شيروسات أخرى مسؤولة عن الإصابة مثل: الفيروس المتنفسي المخلوي (RSV) وشيروس نظير الأنفلونزا respiratory syncytial virus المتعددة وشيروس الأنفلونزا parainfluenza virus والمفيروس العدي adenovirus والمفيروس المعوي adenovirus.

أما العامل الجرثومي الأكثر شيوعاً فهو المكورات العقدية المجموعة A. تراوح فترة الحضائة بين ١٢ ساعة حتى ٧٢ ساعة أو ٦ أيام حداً أقصى.

التظاهرات السريرية:

- في الرضع: يكون البدء مفاجئاً بحرارة مرتفعة، ونق وضجر، وهياج وعطاس قد يكون شديداً. يتطور لانسداد أنف أو سيلان أنفي شديد من مفرزات مائية اللون والقوام خلال ساعات قليلة. يعاني الرضيع في هذه الحالة من صعوبة الرضاعة، وعسر تنفس ولاسيما صغار الرضع. وقد يحدث قياء أو إسهال. ويشاهد بالفحص الفيزيائي: احتقان المخاطية الأنفية، واحتقان غشاء الطبل في الأذنين معاً في بعض الأحيان، حتى لو لم يحدث التهاب أذن وسطى قيحي. عض الأنف وأحياناً جفاف البلعوم مع حس حرق أو حكة ثم عطاس وسيلان آنفي شديد مائي اللون والقوام وصداع ووهن عام ونقص الشهية وحرارة مرتفعة قليلاً وآلام عضلية وسعال أحياناً.

قد يستمر الزكام ٢-١ أيام، يتلوه شفاء عفوي وذلك في ثلثي الحالات، أما في الثلث الباقي فتستمر الأعراض مدة

أسبوعين، ويدل ذلك غالباً على حدوث مضاعفة ما مثل:

 ١- التهاب الأنف المزمن: الذي يترافق في معظم الحالات وضخامة الناميات. أو التهاب الجيوب المزمن أو حالة أليرجيائية لدى الطفل المصاب.

- ٢- التهاب الجيوب الجرثومي.
- ٣- التهاب الأذن الوسطى القيحي.
 - ٤- التهاب القصبات والرئة.

وحين تترافق الإصابة والتهاب ملتحمة وبلعوم مع إسهالات أو من دون إسهالات يعزى السبب للفيروس الغدي adenovirus.

التشخيص: تكفي السريريات والأعراض لوضع التشخيص من دون الحاجة إلى تحاليل نوعية أو تحريات مخبرية لمعرفة سبب الزكام.

التشخيص التفريقي:

تتشابه أعراض التهاب الأنف الحاد مع أعراض الدور النزلي لكل من الأمراض التالية: الحصبة، والنكاف، وشلل الأطفال، والسعال الديكي، وأحياناً التهاب الكبد: إضافة إلى ضرورة التفريق بينه وبين بعض الأشكال الخاصة من التهاب الأنف، وهي:

١- التهاب الأنف الأليرجيائي: الذي يتميز بحكة في
 الأنف والعينين وحكة في البلعوم مع بضاء الأعراض طوال
 مدة التعرض للعامل المؤرج، من دون حدوث ترفع حروري.

٧- التهاب الأنف الوعالي الحركي: تحدث فيه نوب من العطاس ووذمة شديدة واحمرار مخاطية الأنف، وإفرازات مائية قد تكون شديدة أيضاً، تستمر النوبة من دقائق إلى ساعات، وغالباً ما يسير المرض على نحو مزمن، اختبارات التحسس سلبية. ويكون العامل المهيج في هذه الحالة كيميائياً أو آلياً (ميكانيكياً) أو نفسياً ويؤدي إلى ارتكاس وعائى عصبى.

٣- التهاب الأنف الجرثومي الأولي: قد يشاهد في سياق التهاب الرئة بالمفطورات mycoplasma، أو التهاب القصبات بالمفطورات في الرضع. وقد يحدث التهاب الأنف القيحي الأولي بالمكورات العقدية المقيحة (A).

المضاعفات: قد تحدث إحدى المضاعفات التالية:

- ١- التهاب الأذن الوسطى.
 - ٢- التهاب الجيوب.
- ٣- التهاب الحنجرة والرغامي والقصبات.

٤- التهاب القصيبات الحاد.

٥- التهاب الرئة.

المالجة: العلاج العرضي هو الأساس:

١- قطرات أنفية مخففة ولفترة قصيرة لوذمة المخاطية
 الأنفية.

٧- باراسيتامول لتخفيض الحرارة وتسكين الصداع.

٣- قطرات أنفية من المصل الملحي ٩, ٠٪ لغسيل الأنف مع إرداد المصل الملحي نفسه، ومحاولة مص المفرزات المخاطية الأنفية بالمحقنة المعدة لذلك، وخاصة في الرضع لتسهيل عملية الإرضاع.

٤- حين حدوث خمج جرثومي ثانوي يمكن إعطاء الجيل
 الأول من إريثرومايسين أو سيفالوسبورين.

أما مضادات الاحتقان عن طريق الضم فضائدتها في تخفيف الانسداد الأنفى محدودة.

الوقاية: لا يوجد لقاح فعال، ولا ينقص أي من الغماغلوبولين والفيتامين C تكرر الأخماج أو خطورتها فلا فائدة من استخدامها. ويجب بذل الجهد لمنع تعرض الرضع للأشخاص حاملي الفيروسات إن أمكن.

ثانياً- التهاب الجيوب الحاد acute sinusitis:

يحدث التهاب الجيوب بشكل معزول، وغالباً ما يحدث في إطار التهاب الطرق التنفسية العلوية الفيروسي المعمم، مؤدياً إلى التهاب الجيوب الحاد النزلي ثنائي الجانب. مع التهاب ملتحمة وبلعوم وإسهالات أو من دون إسهالات إذا كان المسبب هو الفيروس الغدي adenovirus.

والجيوب التي تصاب بالخمج في سن الرضاعة هي الفريالية الأمامية والخلفية ethmoidal sinusitis الجيوب الفكية الأمامية والخلفية maxillary sinusitis فيصيبها الخمج بين ٢ و٤ سنوات من العمر فما فوق وتبدو فيها تظاهرات شعاعية، وبدءاً من sphenoidal sinusitis بسنوات فما فوق يصاب الجيب الوتدي frontal sinusitis بعد سن السادسة.

السببيات: أكثر العوامل الممرضة المسببة لالتهاب الجيوب القيحي هي: المكورات الرئوية، والمستدمية النزلية، والعقديات المقيحة، إضافة إلى احتمال حدوث خمج باللاهوائيات الموجودة في جوف الفم.

وأهم العوامل المؤهبة لالتهاب الجيوب الحاده

١- عوامل من منشأ أنضي rhinogen، في سياق التهابات
 الأنف الحادة القيحية جرثومية أو فيروسية.

٢- انسداد فتحة الأنف بجسم أجنبي في داخله، أوفي
 سياق التهاب الأنف الأرجى.

٣- وجود إنتان في الجوار والسيما الأخماج السنية أو
 الخراجات السنية.

١- من منشأ دموي في سياق أخماج جهازية (حصبة. تيفوئيد...).

٥- الرضوض.

٦- في سياق أمراض أعواز المناعة الخلقية أو المكتسبة.

٧- الداء الليفي الكيسي.

٨- الفطس في المياه الوسخة كالمسابح.

 ٩- التدخين السلبي حول الطفل والعوامل البيئية (هواء بارد وجاف مع بيئة ملوثة).

التظاهرات السريرية: العرض الرئيس هو الألم، الذي يكون لدى صغار الأطفال غير موضع، حين النوم والاضطجاع إما فوق العينين، وإما على مسير العصب مثلث التوائم (وأحياناً باتجاه الخشاء)، وقد يكون بشكل صداع جبهي عفوي أو محدث بالضغط أو الطرق، أو صداع معمم، وذلك بحسب موضع الجيب المصاب. والعرض الثاني المفرزات التي تمر من الأنف باتجاه جدار البلعوم الخلفي، مما يؤدي إلى سعال متقطع، أو مستمر مع التهابات بلعوم متكررة، والتهاب أذن وسطى فضلاً عن أن رائحة هذه المفرزات كريهة وطعمها غير مستحب تزعج المريض كثيراً.

التشخيص: يُشك بالإصابة حين استمرار سيلان الأنف، أو أعراض التهاب الأنف الحاد (الزكام) مدة تتجاوز الأسبوعين إلى ثلاثة أسابيع، مع تحول المفرزات الأنفية إلى مفرزات مخاطية قيحية مدة تزيد على الأسبوع، إضافة إلى ألم عفوي في الوجه أو محدث بالضغط ووذمة حول الحجاج وصداع شديد.

ولتأكيد التشخيص تُجرى صورة شعاعية بسيطة تظهر فيها سويات سائلة غازية، أو كثافة وتعتيم كامل.

وبالتصوير المقطعي المحوسب: يظهر ثخن مخاطية الحيوب.

وتفيد الأمواج فوق الصوتية لتشخيص الالتهاب وشكل السائل الموجود في الجيب الملتهب.

المضاعفات: أكثر مضاعفات التهاب الجيوب الحاد: خراج حول الحجاج، والتهاب السحايا، والتهاب العظم والنقي ولاسيما في العظم الجبهي، وخشار الجيب الكهفي والخراجات الدماغية، وخراج فوق الجافية أو تحت الجافية.

الإندار: جيد إذا لم تحدث أي من المضاعفات سابقة الذكر. المعالجة: يعالج التهاب الجيوب الحاد القيحي المترافق وحرارة مرتفعة وتأثر الحالة العامة بجرعات عالية من الـ

cefotaxime (سيفالوسبورين جيل ٣) فهو فعال ضد المكورات الرثوية، والمستدميات النزلية (الهيموفيلوس) والعقديات المقاومة المقيحة، كما أنه فعال أيضاً ضد العنقوديات المقاومة للبنسلين G. إذا كان التهاب الجيوب ناجماً عن بؤرة سنية متقيحة تعطى جرعات عالية من البنسلين G. ولا تقل مدة علاج التهاب الجيوب الحاد عن أسبوعين.

وفي الأشكال الخفيفة من التهاب الجيوب تكفي المعالجة المضموية بالسيفالوسبورينات (جيل أول أو ثاني)، أو إريثرومايسين وأحياناً: أموكسيسيللين + كلافولينيك أسيد. يمكن استعمال القطرات الأنفية المضادة للاحتقان أياماً

وحين وجود عامل تحسسي مؤهب في المريض تستخدم الستيروئيدات للتخفيف من الأعراض وشدة الإصابة.

ثالثاً - التهاب الجيوب المزمن chronic sinusitis:

يحدث التهاب الجيوب المزمن أو الناكس بسبب وجود عائق في طريق التنفس الأنفي (بأسبابه العديدة: كانحراف الوترة وضخامة الناميات)، أو في سياق أمراض آخرى (كالربو القصبي، والتليف الكيسي CF والتوسع القصبي ومتلازمة كارتاجينر ومتلازمة عسر حركية الأهداب واعواز الغلوبولينات المناعية).

لالتهاب الجيوب المزمن شكلان: التهاب الجيوب القيحي المزمن (الذي قد يتلو التهاب الجيوب الحاد) والتهاب الجيوب السيلاني.

السببيات: المكورات العنقودية المذهبة والعقديات مجموعة A والمستدميات النزلية (الهيم وفيلوس إنضلونزا)، واللاهوائيات.

الأعراض؛ في التهاب الجيوب السيلاني المزمن: الألم والحمى عرضان نادران. وغالباً ما يحدث سيلان أنفي دائم في جانب واحد أو في الجانبين، مع سعال مزمن ليلي خاصة. تشارك الأعراض السابقة أعراض آذنية كالتهاب الأذن الوسطى الناكس أو المتكرر، وأعراض انسداد الأنف كالشخير حين وجود مؤهبات لحدوثه.

شعاعياً: تزيد ثخانة المخاطية المبطنة للجيوب أكثر من امه.

المالجة: غسيل الجيب، أو تفجيره مع علاج العامل المؤهب إن أمكن، كاستنصال الناميات حين ضخامتها وتصحيح انحراف الوترة جراحياً لتحسين التنفس الأنفي.

رابعاً- التهاب البلموم واللوزتين pharyngotonsillitis: هو التهاب جرثومي أو فيروسي، يحدث في كل الأعمار،

يصيب مخاطية اللوزتين والبلعوم وأنسجتها بشكل معزول أو جزءاً من أخماج معممة في الطرق التنفسية العلوية. وغياب اللوزتين لا يؤثر في تكرار الإصابة أو سير المرض أو مضاعفاته.

السببيات: العوامل الفيروسية أكثر شيوعاً من الجرثومية. وأكثر الفيروسات المسببة شيوعاً هي: الفيروسات الغدية (أدينوفيروس)، وفيروس كوكساكي وفيروس نظير الإنفلونزا وتحدث جميعها في كل الأعمار، في حين يصيب فيروس ابشتاين بار الأطفال الأكبر سناً.

وأكثر الجراثيم المسؤولة عن التهاب البلعوم واللوزتين: المكورات العقدية الحالة للدم مجموعة B (ويشكل أندر C أو G) التي تفرز ذيفانات داخل خلوية وخارج خلوية وهي:

۱- ذيفانات حموية (A,B,C) مسؤولة عن الحمى القرمزية وانسمام الدم.

٢- إنزيمات حالة وهي ستربتوليزين O. وستربتوليزين S
 وتسببان انحلال الدم.

٣- ذيفانات تساعد على انتشار الجرثوم عبر الأنسجة
 كالدي أوكسي ريبونوكلياز وهيالورونيداز وستريتوكيناز.

الوياليات: أكثر ما يشاهد التهاب البلعوم واللوزتين بالعقديات بين عمر ٤-٧ سنوات وتكثر الإصابات في دور الحضانة والمدارس حيث تحدث العدوى عن طريق المفرزات الأنفية والفموية.

فترة الحضائة ٢-٥ أيام.

التظاهرات السريرية: ألم حلق وعسر بلع وترفع حروري، ووهن عام ونقص شهية وأعراض التهاب أنف (ولاسيما إذا كان المرض تالياً لإنتان فيروسي تنفسي علوي)، قد تشاهد أعراض حنجرية من بحة صوت وسعال. وفي صغار الأطفال يحدث مع الحمى الشديدة صداع وألم بطني وصعوبة في تناول الطعام بسبب الألم الشديد في أثناء البلع. إذا ترافقت الإصابة واعتلال عقد لمفية يحدث الألم البطني بسبب ضخامة العقد اللمفية المساريقية، مع قياء أو من دون قياء. مسببة أعراضاً مشابهة لالتهاب الزائدة الدودية.

بالفحص السريري: يشاهد احتقان اللوزتين والبلعوم واحمرارهما الشديد وضخامة اللوزتين مع نتحات قيحية أحياناً، وقد يشعر بالجس بضخامة العقد اللمفية وألمها. وفي كثير من الأحيان لا يستطاع التمييز سريرياً بين الإصابة الجرثومية والقيروسية.

التشخيص: يمكن الاستعانة بزرع مضرزات البلعوم التي تستغرق ١٨ ساعة لمعرفة النتيجة بدقة، وهناك فحص دقيق

وسريع يشخص الإصابة بالعقديات خلال دقائق (strep test) يجرى على مسحة البلعوم.

مخبرياً يرتفع تعداد الكريات البيض على حساب المعتدلات مع ارتفاع سرعة التثفل و(AsLO).

التشخيص التفريقي: يجب تمييز الإصابة من الأشكال الخاصة من التهابات البلعوم:

- ١- الحمى القرمزية.
- ٢- داء كثرة الوحيدات الخمجي.
 - ٣- الخناق (الدفتريا).
 - ٤- التهاب البلعوم الفيروسي.

المضاعفات:

- ١- التهاب الأذن الوسطى.
 - ٢- التهاب الجيوب.
- ٣- التهاب العقد اللمفية الرقبية والمساريقية.
 - ٤- الحمى الرثوبة.
 - ٥- فرفرية هينوخ شونلاين.
 - ٦- الصدمة السمية العقدية.

المعالجة: يستعمل أولاً البنسلين V الضموي مدة ١٠ أيام، والبديل هو الماكروليد (إريشرومايسين) -3 ملغ/كغ/يوم أو السيفالوسبورين (جيل أول أو ثان) مثل السيفاكلور، وذلك بعد نفى الإنتان بالعقديات A.

يعطى للوقاية في التهاب البلعوم واللوزتين المتكرر: Benzathine penicillin حقنة عضلية بمقدار مليون و ٢٠٠ ألف وحدة دولية كل ٢-٤ أسابيع.

مع معالجة الأعراض الناجمة عن الإصابة؛ كتخفيض الحرارة بالباراسيتامول، ومسكنات الألم، وغرغرة فموية بمحلول ملحى دافئ لتسكين الألم الحلقى الشديد.

استطبابات استلصال اللوزتين؛ كثيراً ما يتعرض طبيب الأطفال لاستفسار الأهل حول ضرورة استنصال اللوزتين حين تعرض الطفل لالتهاب اللوزتين المتكرر، والحالات التي تستوجب الاستئصال هي:

- ١- التهاب اللوزتين الجرثومي المتكرر (أكثر من ٣ مرات في العام)، أو حدوث التهاب لوزتين ضخامي مزمن.
 - ٢- حين حدوث مضاعفات موضعية أو جهازية.
- ٣- حين حدوث تنفس فموي صعب جداً مع نوب توقف تنفس ناجمة عن انسداد الطريق التنفسي العلوي انسداداً شديداً قد يكون شبه كامل.
 - ٤- لنضى وجود ورم أو خباثة.

خامساً- اشكال خاصة من التهاب البلعوم واللوزتين pharyngotonsillitis

١- الحمى القرمزية scarlet fever:

خمج جرثومي حاد يصيب البلعوم واللوزتين بالمكورات العقدية الحالة للدم مجموعة A، يظهر بين اليومين الثاني والرابع من المرض طفح جلدي نقطي أحمر فاتح يزول بالضغط، يبدأ بالعنق والصدر وينتشر خلال يوم واحد في كل أنحاء الجسم وذلك بعد فترة حضانة من ٢-٤ أيام (قد تصل إلى ٨ أيام)، يزول هذا الطفح سريعاً وريما لا يحدث في بعض الحالات. يرافق الإصابة ألم البلعوم وصداع وألم الأطراف، ومع ترقي الإصابة يظهر ما يسمى لسان الفريز الأبيض (ناجم عن طبقة بيضاء حوافها حمر تغطي اللسان الفريز المحمر (الناجم عن زوال الطبقة البيضاء المذكورة الفريز الأحمر (الناجم عن زوال الطبقة البيضاء المذكورة وظهور اللسان بمظهر محمر لامع مع الحليمات الحمر البارزة) فيشاهد في اليوم الرابع أو الخامس من بداية المرض.

ويمكن مخبرياً: عزل المكورات العقدية الحالة للدم من antistreptolysin O البلعوم مع ارتفاع ضد الحالة العقدية (ASLO) وارتفاع عدد كريات الدم البيض على حساب كثيرات النوى.

المعالجة: يعالج الطفل المصاب بالحمى القرمزية بالبنسلين مدة عشرة أيام، ويعالج المعرضون للعدوى مدة خمسة أيام.

تعطى الساليسيلات إذا حدث التهاب مفاصل أو آلام مفصلية مع ضرورة متابعة الطفل ومراقبته سريرياً ومخبرياً مدة أربعة أسابيع للتأكد من عدم حدوث مضاعفات ولاسيما إصابة الكلية.

المضاعضات: التهاب الشخاف والتهاب كبب وكلية وداء الرقص الصغير.

٢- النباح الهربسي herpangina:

تسبب إصابة البلعوم بفيروس كوكساكي A ذي الأنماط المصلية الد ٢٣ صوراً مرضية مختلفة منها: الذباح الهربسي والتهاب البلعوم والنزلة الصيفية والطفح الجلدي، وأعراض معدية معوية ومتلازمة اليد القدم hand-foot syndrome (النمط المصلي ١٦)، ومتلازمة وأعراض عصبية مع كآبة. وتكون نسبة العدوى مرتفعة جداً في هذه الإصابة.

التظاهرات السريرية: في الإصابة بالأنماط من (١ إلى ١٠ و١٦ و ٢٢) يكون البدء مضاجئاً بحرارة مرتفعة وفقدان

الشهية وألم حلق أو بلعوم وصداع ، وتتميز هذه الإصابة بعدم حدوث التهاب قصبات أو التهاب أذن وسطى أو التهاب أنف.

تشاهد بالفحص السريري آفات نفاطية أو حطاطية حويصلية بحجم ١-٢مم واحمرار محيط هذه الاندفاعات وإصابة خفيفة في الغشاء المخاطي حولها.

فترة الحضائة ٦-١٤ يوماً.

التشخيص التفريقي: يجب التفريق بينه وبين التهاب الفم التقرحي بفيروس الحلا، وبين الأمراض الشيروسية الأخرى.

التشخيص؛ يستند إلى إيجابية $PCR \ge 1/78$ ، مع إثبات وجود الثيروس أو الكشف عنه مباشرة.

المالجة: معالجة عرضية غير نوعية بحسب التظاهرات السريرية: الحمى، وألم البلعوم، وإذا أصبحت التغذية صعبة في صغار الأطفال تعطى السوائل الوريدية.

الوقاية: لا إجراءات وقائية أو لقاحات نوعية معروفة حتى الأن.

٣- داء كثرة الوحيدات الخمجي mononucleosis disease:

داء خمجي فيروسي ناجم عن الإصابة بفيروس إبشتاين بار Epstein-Barr-virus، العدوى فيه قليلة ناجمة عن تماس الأغشية المخاطية (داء القبل).

فترة **الحضائة ١٠–٥٠** يوماً.

التظاهرات السريرية: تكون التظاهرات في البدء غير مميزة مع حمى عالية قد تستمر عدة أسابيع، التهاب عقد لفية معممة وضخامتها ولاسيما العقد الرقبية. وذبحة البلعوم herpangina وضخامة اللوزتين التي قد تترافق ونتحات غشائية كاذبة وضخامة الطحال في ٥٠٪ من الحالات وقد تحدث اندفاعات جلدية معممة أيضاً.

التشخيص التفريقي: يجب التفكير دوماً بالـ EBV في كل حالة مرضية يرافقها ترفع حروري وغير مفسرة، لذلك تدخل العديد من الأمراض الخمجية في التشخيص التفريقي إضافة إلى ابيضاض الدم والأمراض الطفحية والتهاب اللوزتين مع أغشية كاذبة (خناق ،دفتريا، أو فطور).

التشخيص؛ يستند إلى:

أ- الأعراض والعلامات السريرية.

ب- نقص تعداد الكريات البيض في البدء ثم ارتفاعه على حساب اللمفيات.

ج- تفاعل بول بونيل: كشف أجسام ضدية من نوع IgM وIgG في الدم تصل إيجابيته حتى ٦٠٪ في الأسبوع الثاني

للمرض وإلى ٨٠٪ في الأسبوع الثالث، ولكن لا قيمة له في صفار الأطفال تحت ٤ سنوات من العمر.

المالجة:

- العلاج غير نوعي، تعطى خافضات الحرارة، ولا تعطى المضادات الحيوية إلا إذا حدث خمج جرثومي مرافق ومثبت (حينئذ تعطى السيفالوسبورينات).
- حين حدوث ضخامة اللوزتين الشديدة لدرجة انسداد الطرق الهوائية، أو حين وجود ألم شديد بسبب ضخامة الطحال أو في ضخامة العقد اللمفية الشديدة جداً يمكن تطبيق الستيروئيدات الجهازية عدة أيام.
- الراحة التامة في السرير ولاسيما خلال الأسابيع الأولى التالية للإصابة خشية حدوث تمزق طحال (بعد جهد عنيف أو ممارسة الرياضة).

سادساً- التهاب الأذن الوسطى otitis media:

مرض شائع في الأطفال. يصيب الأذن الوسطى (في جانب واحد أو في الجانبين) بالتهاب مصلي أو قيحي، جرثومي غالباً. سيره حاد أو مزمن.

يكون الالتهاب في معظم الحالات ثانوياً لالتهاب الأنف والبلعوم ويتم الانتقال عبر نفير أوستاش، أو نتيجة لاضطراب التهوية.

۱- التهاب الأذن الوسطى القيحي الحاد otitis media:

يحدث في آي عمر، ولكن أكثر ما يحدث بين عمر ٦ أشهر و ٢٤ شهراً، تكثر الإصابات شتاءً لكثرة حدوث أخماج الطرق التنفسية العليا التي تعد عاملاً مؤهباً للإصابة.

السببيات: أكثر العوامل المسببة لالتهاب الأذن الوسطى المقيحي بالترتيب: الرئويات، والمستدميات النزلية، والموراكسيلا، والمكورات العقدية، والعصيات الزرق (وتكون المفرزات فيها خضراء اللون)، وأقل من ذلك الشيروسات (الغدية، والأنفية والفيروس التنفسي المخلوي RSV).

الفيزيولوجيا المرضية؛ يقوم نفير أوستاش بحماية الأذن الوسطى من مفرزات البلعوم الأنفي، كما أنه يصرف مفرزات الأذن الوسطى نحو البلعوم، ويؤمن تساوي الضغط بين جوف الأذن الوسطى والضغط الجوي الخارجي المحيط بالإنسان. وكل ما يؤدي إلى انسداد نفير أوستاش يؤدي إلى حدوث ضغط سلبي ضمن جوف الأذن الوسطى محدثاً نتحة تسبب انصباباً أذنياً يعاق تصريفه، فينجم عنه خمج أذن وسطى متكرر (كما في أخماج الطرق التنفسية العلوية في الأطفال

التي تؤدي إلى وذمة متكررة في نفير أوستاش، أو حين وجود ضخامة ناميات تؤدي إلى انسداد فوهة النفير).

التظاهرات السريرية:

- يحدث ارتضاع حرارة في ٣٠-٥٠٪ من المرضى قد يصل حتى ٤٠، وألم أذن نابض أو واخز (يزول الألم حين انتقاب غشاء الطبل) وطنين ودوار، ونقص سمع.

- قد يشاهد سيلان أذن قيحي وضخامة عقد لمفية.
- أما صغار الرضع فتصعب فيهم الرضاعة وتحدث الحمى، والهياج، والإسهال والقياء، وفي بعض الأحيان أعراض سحائية ونزق واضطراب النوم.

التشخيص:

أ- يشاهد عبر منظار الأذن: غشاء طبل محتقن وموعى
 بشدة (يكون الاحمرار في البدء في حواف غشاء الطبل)
 وكمود، ونقص انعكاس الضوء وقيح ونقص حركة الغشاء،
 وقد يشاهد ثقب في غشاء الطبل.

ب- يكون سيلان القيح واضحاً للعيان (بعد انثقاب غشاء الطبل) وموجهاً للتشخيص، ويستفاد منه لإجراء الزروع الجرثومية.

ج- مخبرياً: ارتفاع تعداد الكريات البيض على حساب المعتدلات (انحراف الصيغة نحو الأيسر).

التشخيص التفريقي: يجب التفريق بين هذه الإصابة ويين:

- أ- التهاب الجيوب.
- ب- التهاب الخشاء.
- ج- التهاب الأذن الوسطى المصلي.
 - د- التهاب البلعوم واللوزتين.
- ه- بكاء الطفل (يؤدي إلى احتقان غشاء الطبل من دون وجود التهاب).

المضاعفات:

- أ- التهاب الأذن الوسطى المصلى.
- ب- التهاب السحايا (ولاسيما في الرضع).
 - ج- التهاب الخشاء.
 - د- نقص السمع.
 - ه- خراجات في العنق.
 - و- شلل العصب الوجهي.

المالجة:

أ- المضادات الحيوية: تستطب المضادات الحيوية لعلاج
 التهاب الأذن الوسطى في الحالات التالية:

- حدوث الإصابة خلال السنة الأولى من العمر.

- إصابة ثنائية الجانب خلال السنة الثانية من العمر.
 - إصابة أحادية الجانب.
- وبعد عمر السنتين: يخضع الطفل للمراقبة السريرية من دون إدخال مضاد حيوي. فإذا ساءت الحالة العامة أو ظهرت إحدى علامات الالتهاب القيحي أو حدث سيلان قيحي تطبق المضادات الحيوية.
- تعطى المضادات الحيوية مدة ١٠ أيام وهي: أموكسيسيلين، أو سيفالوسبورين جيل ثالث (ceftriaxone)، أو أموكسيسيلين + كلافولانيك أسيد.
- ب- الراحة في السرير وتسكين الألم بالباراسيتامول أو البروفين.
- ج- القطرات الأنفية المخففة للاحتقان، ومضادات الهستامين لا شأن كبيراً لها.

د- بزل السائل (عبر غشاء الطبل) يلجأ إليه حين حدوث مضاعضات أو حين فشل العلاج وعدم تحسن الأعراض، كاستمرار الحمى والألم الأذني الشديد بعد ٤٨-٧٧ ساعة من بدء العلاج بالصادات.

ه- التهاب الأذن الوسطى في الرضيع الذي يقل عمره عن ستة أشهر مرض شديد الخطورة قد يهدد حياة الرضيع وخاصة إذا تخطى الالتهاب حدود الأذن الوسطى، وحدث التهاب الخشاء أو التهاب السحايا ومن الضروري في هذه الحالة استعمال العلاج الوريدي مع المتابعة الدقيقة السريرية والمخبرية.

التهاب الخشاء الحاد:

مضاعفة واردة في الأطفال حين العلاج الخاطئ (إذا كان المضاد الحيوي غير مناسب، أو أعطي مدة غير كافية أو بجرعة ناقصة)، أو في الحالة الالتهابية المعندة غير المستجيبة مع أن العلاج صحيح، أو لخلل في مناعة الطفل أو لصغر سنه (أقل من ستة أشهر) أو لشدة فوعة العامل المرض، في هذه الحالات قد يحدث بعد ٢-٣ أسابيع من الإصابة التهاب خشاء يبدو فيه نقص السمع وألم أذن شديد وألم محدث بالضغط خلف الصيوان وترفع حروري شديد معند على الخافضات، واحمرار ذروة عظم الخشاء وقد تكون هذه الإصابة مميتة في الرضع.

تطبق لمعالجة هذه الالتهابات جرعات عالية من المضاد الحيوي وريدياً (ويفضل تطبيقها بعد إجراء الزرع الجرثومي والتحسس) مع فتح الخشاء إذا لزم الأمر (بعد استشارة الاختصاصي بأمراض الأذن).

الوقاية من التهاب الأذن الوسطى الحاد القيحي المتكرر:

يحدث التهاب الأذن الوسطى في هذه الحالة ٦ مرات في السنة. أو ٣-٤ مرات خلال ٦ أشهر. ومن الضروري في هذه الحالات إجراء تقييم مناعي للطفل المصاب مع تطبيق الإجراءات الوقائية التالية:

- أ- استئصال الناميات حين ضخامتها.
- ب- الغاء عادة نوم الرضيع وزجاجة الحليب في فمه.
 - ج- معالجة القلس المعدي المريئي حين وجوده.
 - د- منع التدخين في محيط الطفل.
- ه- إجراء دراسة تحسسية كاملة إذا عانى الطفل المصاب
 من التهاب أنف وزكام دائمين (فقد يكون التحسس هو العامل
 المؤهب).
 - و- تطبيق لقاح الرئويات للمؤهبين من الأطفال.
- ز- وما يزال تطبيق المضادات الحيوية وقائياً مثار نقاش
 وجدل حتى الآن.

acute serous التهاب الأذن الوسطى المسلي الحاد otitis media:

يشاهد بعد التهاب الأذن الوسطى القيحي الحاد، إذ يستمر وجود السائل داخل الأذن الوسطى بعد شفاء الخمج. ولذلك كان من واجب الطبيب متابعة الطفل أسابيع عدة للتأكد من الشفاء التام: وذلك بزوال احتقان غشاء الطبل نهائياً وزوال انتباجه أيضاً.

كما يشاهد الالتهاب المصلي في التهابات الطرق التنفسية العلوية التحسسي بسبب العلوية التحسسي بسبب حالة الاحتقان المستمرة في هذه المنطقة، إضافة إلى ضخامة الناميات التي قد تكون عاملاً مسبباً لالتهاب الأذن الوسطى المصلى.

يحدث الشفاء العفوي في ٢٠-٨٪ من حالات التهاب الأذن الوسطى المصلي الحاد (يلاحظ بالمتابعة المستمرة للمريض)، أما إذا استمر الانتباج والاحتقان فيلجأ إلى ما يلي:

- تطبيق صادات مغايرة للصادات الأولية التي استخدمت في الالتهاب القيحي الحاد.
 - الستيروئيدات القشرية بالطريق الجهازي.
- مضادات احتقان ومضادات هیستامین فترة مدیدة سبیاً.
- وإذا استمر الانصباب أكثر من ٣ أشهر مع كل الإجراءات السابقة يحول الطفل إلى اختصاصي بأمراض الأذن لوضع مفجر في الأذن بعد إجراء البزل.
 - سابعاً- التهاب الأذن الظاهرة otitis externa:

قد يكون سبب الإصابة خمجاً جرثومياً أو خمجاً

فيروسياً، أو تتلو الإصابة إدخال جسم أجنبي للأذن الظاهرة أو إدخال وسائل آلية باليد وقد يحدث خمج ثانوي مرافق لحالة إكزما في مجرى السمع الظاهر أو حالة صدف (إصابة جلدية اختلطت بخمج جرثومي ثانوي).

التظاهرات السريرية: يشاهد عبر منظار الأذن:

- احمرار منتشر أو محدود مع انتباج مجرى السمع الظاهر يتلو ذلك شعور بحكة مع ألم عضوي شديد يشتد بالضغط، ويرافق الإصابة أحياناً ونقص سمع توصيلي.
- التهاب غشاء الطبل الفقاعي myringitis bullosa نادر المشاهدة تلاحظ فيه فقاعات أو نتحات على الوجه الوحشي لغشاء الطبل بسياق إنتان فيروسى.

المالجة

- تنظيف مجرى السمع الظاهر بدقة ولطف.
- الغسيل بماء حرارته موافقة لحرارة الجسم بيد طبيب الأذنس.

وفي الأطفال الأكبر تُتبع الإجراءات الأولية أنفة الذكر بتعقيم الأذن الظاهرة يومياً تعقيماً موضعياً (بمضادات خمج موضعية مع تغيير الدكة الأذنية).

أما الرضع فتستعمل لمعالجتهم بعد الإجراءات الأولية مضادات حيوية جهازية.

ثامناً- الأخماج الحادة المؤدية إلى انسداد الطرق التنفسية acute infections producing upper airway المعلوبية obstruction

أخماج الطرق التنفسية العليا من أكثر الأمراض الحادة شيوعاً في صغار الأطفال، تحدث مرة كل شهر وسطياً في سنة الحضانة الأولى وأكثر من ذلك أحياناً. وغالباً ما يتعلق ذلك بالتهاب الأنف، ويأمراض أخرى مرافقة كالتهاب البلعوم والتهاب الأذن والتهاب الجيوب (بدءاً من عمر أربع سنوات فما فوق) والتهاب الحنجرة والتهاب الرغامي والتهاب القصبات.

أما مجموعة الأخماج الحادة المترافقة ومتلازمة انسدادية علوية فتكون في مستوى مغاير مثل:

- التهاب الحنجرة الدفتريائي وهو الخانوق الحقيقي
 croup نادر جداً أو معدوم حالياً بسبب انتشار التلقيح.
- ٢- التهاب الحنجرة التشنجي (الخانوق التشنجي) .spasmodic croup
 - ٣- التهاب الحنجرة والرغامي والقصبات.
 - ٤- التهاب الحنجرة تحت لسان المزمار.
- والإصابات الثلاث الأخيرة تعادل جميعها ما يسمى

الجدول (١)

المستدميات النزلية Hemophilus influenzae عوامل جرثومية	نمط B. العنقوديات المذهبة، جراثيم الدفتريا، عقديات مجموعة A. Chlamydia موراكسيلا Pseudomonas، المتدثرات
عوامل فطرية	المبيضات البيض Candida albicans. الرشاشيات Aspergillus.
عوامل فيروسية	- نظيرة إنفلونزا نمط 3.2.1 (تصيب الحنجرة على نحو أساسي) إنفلونزا A.B (تصيب الرغامي على نحو أساسي) الثيروس الغدي adenovirus (يصيب البلعوم بشكل أساسي مع الملتحمة العينية) الثيروس التنفسي المخلوي RSV (يصيب القصيبات) - الثيروس المعوي enterovirus

متلازمات الخانوق الكاذب، التي تسبب أعراضاً في الرضع وصغار الأطفال أشد منها في الأطفال الأكبر والبالغين بسبب صغر قطر الطرق التنفسية في الفئة العمرية الأولى.

أما العوامل المرضة في التهاب الطرق التنفسية العليا المؤدية لمتلازمات الخانوق فهي موضحة في الجدول (١).

ويكتفى بشرح أهمها وهي الخانوق التشنجي والتهاب الحنجرة والرغامى والقصبات، والتهاب لسان المزمار (انظر الجدول رقم٢).

١- الخانوق التشنجي spasmodic croup:

هو مرض فيروسي غالباً، مع وجود بعض الحالات التحسسية والنفسية المنشأ في عائلات لديها استعداد للإصابة. يستيقظ الطفل ليلاً فجأة بأعراض مشابهة تماماً لأعراض التهاب الحنجرة والرغامي والقصبات الشيروسي بعد أن كان يتمتّع بصحة جيدة.

يتحسن الطفل في نهار اليوم التالي، وقد تعاود الهجمة نفسها في الليلة أو الليلتين التاليتين، ثم تشفى الأفة عادة شفاء تاماً.

العلاج: ارذاذ بخار الماء الساخن في حمام مغلق، أو بخار بارد من جهاز إرذاذ. ويؤدي خروج الطفل خارج المنزل أحياناً (في أثناء الذهاب إلى عيادة الطبيب أو إلى قسم الإسعاف)، وتعريضه لهواء الليل البارد إلى زوال الهجمة التشنجية والشفاء.

- قد يحتاج الأمر إلى إرذاذ إيبينضرين epinephrine مع الأكسجين كل نصف ساعة (مدة ساعتين) كي يزول التشنج

وتتحسن الضائقة التنفسية.

وجرعة الإيبينفرين هي ٢٥, ٠مل من محلول ٢,٢٥٪ لكل ٥كخ من وزن الجسم ويعطى جرعة قصوى ٥,١مل.

- أدى استعمال الستيروثيدات - ٢ملغ من الـ budesonide الإنشاقي بجهاز الإرذاذ بالمشاركة مع ٢٠ ملغ/كغ ديكساميتازون وريدي في الوقت نفسه - إلى تحسن الأعراض تحسناً أفضل.

۲- التهاب لسان المزمار epiglottitis:

مرض خطر جرثومي تسببه المستدمية النزلية وأحياناً المقديات مجموعة A، يشاهد في الإناث أكثر من الذكور بنسبة ٢/٣، ذروة الحدوث بين ٢- ٦ سنوات (تناقصت نسبة شيوعه بعد إدخال لقاح المستدميات النزلية ببرنامج التلقيح الوطني للرضع).

البدء فجائي من دون إصابة تنفسية علوية، يكون الطفل بحالة جيدة في أثناء النوم ويستيقظ فجأة بأعراض شديدة: حمى عالية، وحالة عامة سيئة انسمامية، وسعال، وضيق نفس، وعسر بلع وفقدان صوت، وسيلان لعاب وصرير شهيقي، يفضل الطفل الجلوس والميل للأمام والفم مفتوح واللسان بارز للخارج.

بالفحص السريري: لسان المزمار المتضخم، الأحمر الكرزي اللون هو العلامة الميزة بالتنظير.

وتشخص الأفة بالصورة الشعاعية الجانبية للبلعوم التي تظهر تمدد البلعوم الخلفي وامحاء الأخدود المزماري، وتوذم لسان المزمار (علامة الإبهام)، وتثخن الطيات الطرجهالية



الشكل (١) صورة شعاعية لطفل مصاب بالتهاب لسان المزمار الحاد (الفلكة): تظهر انتباجاً واضحاً بالفلكة والوصل الطرجهالي الفلكي، مع امحاء الجزء فوق الفلكة من الرغامي.

لسان المزمارية.

المعالجة، تأمين طريق هوائي بالتنبيب الأنفي الرغامي أو بخزع الرغامى إسعافياً بعد قبول الطفل في قسم العناية المشددة لإجراء التركين المناسب قبل إجراء تنظير البلعوم. يصبح الأطفال بعد التنبيب وتثبيت الأنبوب قادرين على التنفس العفوي من دون الحاجة إلى المنفسة إذا تحملوا الأنبوب جيداً، ثم ينزع التنبيب بعد مدة أدناها ٢٤ ساعة وأقصاها ٧٧ ساعة (يكون خلالها قد تم التحسن المرجو) مع تطبيق الصادات الوريدية ceftriaxone (سيفالوسبورين جيل ثالث) مدة ٧-١٠ أيام.

٣ - الشهاب الحنجرة والرغامى والقصيات laryngotracheobronchitis

اكثر القيروسات المسببة: فيروس نظير الإنفلونزا، وفيروس الإنفلونزا، والشيروس التنفسي المخلوي RSV، وفيروس الحصبة.

ذروة الحدوث بين السنة والسنتين من العمر.

التظاهرات السريرية: تحدث في الطفل المصاب أعراض الخمج التنفسي العلوي الحموي كالزكام والعطاس، وارتفاع الحرارة المعتدل عدة أيام، تتكامل خلالها أعراض المتلازمة



الشكل (٢) صورة شعاعية جانبية لعنق طفل مصاب بالتهاب لسان المزمار الحاد: تظهر ضخامة لسان المزمار وتوسع الجزء السفلي من البلعوم بالهواء.

من سعال ضباحي، وصرير شهيقي، ويحة الصوت، وتبلغ هذه الأعراض ذروتها خلال ٣-٤ أيام وتميل للسوء ليلاً ثم تخف تدريجياً لتزول نهائياً خلال مدة أقصاها أسبوع.

قد يرافق الحالة أحياناً تسرع تنفس، وسحب فوق القص وتحت القص مع رقص خنابتي الأنف، وتهيج وبكاء متواصل يزيد من شدة الصرير والتعطش للهواء مع سوء حالة الطفل



الشكل (٣) منظر يشاهد في تنظير الحنجرة لفلكة متوذمة

الجدول (٢)

التهاب الرغامى الجردومي شهر - ٦ سنوات - المستدميات النزلية	التهاب لسان المزمار ۱-۲ سنوات - المستدميات النزلية - عقديات مجموعة A M.catarrhalis-	التهاب الحنجرة والرغامي والقصبات ١ - ٥ سنوات الدروة سنة - سنتان - فيروس نظير الأنفلونزا - فيروس الأنفلونزا - الفيروس المموي والفيروس الرئوي	الخانوق التشنجي 1 أشهر ٣ سنوات فيروسي فرط تهيج طرق هوائية	العمر (سن الحدوث) العامل المسبب
بطيء/تحول فجائي	فجائي	مخاتل	فجائي	البدء
- حمى عالية الدرجة - سمي (حالة انسمامية) - سعال نباحي - صرير - بحة صوت	- حمى عالية الدرجة - سمي - سعال غير نباحي - صوت مكبوت - سيلان لعاب - وضعية جلوس باتجاه الأمام - عسر بلع	- حمى منخفضة الدرجة - لا انسمامي - سعال نباحي - صرير - بحة الصوت	- غير سمي (لا حاله انسمامية) - سعال نباحي - صرير - بحة صوت	التظاهرات السريرية
مخاطية حمراء بشدة مفرزات رغامية غزيرة	لسان مزمار أحمر بلون الكرز. ضخامة الوصل الطرجهالي الفلكي	مخاطية حمراء بشدة (غامقة). وذمة وانتباج تحت لسان المزمار	مخاطية شاحبة وذمة وانتباج تحت لسان المزمار subglottic	موجودات التنظير endoscopic
ارتفاع كريات بيض خفيف أو تعداد طبيعي مع زيادة الخلايا الماطورةband cells	ارتضاع تعداد كريات بيض واضح زيادة في الخلايا المأطورة	ارتفاع كريات بيض خفيف على حساب اللمفاويات (ازدياد نسبة اللمفاويات)	طبيعية	تعداد الدم العام والصيغة
تضيق تحت لسان المزمار حواف رغامية غير منتظمة	ثخن الوصل الطرجهالي الفلكي	تضيق لسان المزمار	تضيق تحت اللسان (تحت لسان المزمار)	المُوجودات الشعاعية
- تنبيب - مضادات حيوية	- تنبيب - مضادات حيوية	- بخار - إرذاذ ايبينفرين - إرذاذ ستيروثيدات - تنبيب (إذا لزم الأمر)	- بخار - إرذاذ إيبينضرين - إرذاذ ستيروئيدات	الملاج
الإستجابة بطيئة (١-٢) أسبوع	استجابة سريعة (٤٠) ساعة)	عابرة transient	سريعة	الاستجابة
بالعادة	بالعادة	أحيانا	نادر	التنبيب

العامة، ومع ذلك كله نادراً ما تبلغ الأمور درجة الانسداد الكامل والزرقة مع القصور التنفسي، إذ إن السير المعتاد هو التماثل للشفاء من دون حدوث الاختلاط المذكور.

أما اختلاطات الإصابة فيمكن أن تحدث في ١٥٪ من الحالات وهي:

- امتداد الإصابة القيروسية إلى الشجرة القصبية.
 - التهاب الرغامي الجرثومي.
 - ذات الرئة الخلالية.
 - انسداد الحنجرة (نادراً).

المالجة: هي المعالجة نفسها التي ذكرت في الخانوق التشنجي إضافة إلى التنبيب إذا لزم الأمر.

تاسعاً- التهاب القصبات bronchitis:

هو إصابة تنفسية شائعة تحدث في مرحلة الطفولة. إما بوصفها إصابة معزولة وتكون عندها حادة في الغالب. وإما جزءاً من إصابة جهازية (كالتليف الكيسي أو الريو أو حالات أعواز المناعة) وتكون عندها مزمنة في الغالب.

۱- التهاب القصبات الحاد acute bronchitis

التهاب عارض أو عابر يصيب الرغامى والقصبة الرئيسة. يتظاهر سريرياً بالسعال بوصفه عرضاً رئيسياً، أكثر شيوعاً لدى صغار الأطفال والذكور منهم خاصة.

ذروة الحدوث في أشهر الشتاء حين تكثر الأخماج الشيروسية.

وهو إنتان فيروسي، يزول تدريجياً من دون علاج خلال ثلاثة أسابيع، أكثر ما يحدث في إطار خمج الطريق التنفسي العلوي (سيلان أنف، أعراض وعلامات التهاب بلعوم والتهاب حنجرة سابقة للإصابة القصبية).

أكثر ما يسبب التهاب القصبات الحاد الفيروسات التالية: الفيروس التنفسي المخلوي (RSV)، والفيروس الغدي (أدينوفيروس)، وفيروس الإنفلونزا (A.B)، ونظير الإنفلونزا (۲،۱)، والفيروس الأنفى.

قد يحدث إنتان جرثومي ثانوي بعد الإصابة الفيروسية المنكورة ولاسيما بالعقديات، أو العنقوديات الذهبية، أو المستدميات النزلية Haemophilus influenze، أو المفطورات (الميكوبلازما).

الألية الرضية: هي أذية المخاطية القصبية بالفيروسات المذكورة أنفاً مسببة فرط تهيج الطرق الهوائية فترة زمنية قد تطول نسبياً.

الأعراض:

- السعال هو العرض الرئيس الذي يكون تهيجيا في البدء

يتلوه طور تزايد المفرزات القصبية المخاطية.

- الألم خلف القص: يعزى إلى مشاركة الرغامى بالالتهاب (التهاب رغامي وقصبات).
- ضيق النفس أو عسر التنفس: لا يحدث إلا حين تضاعف التهاب القصبات الحاد بذات الرئة. أو حين وجود شكل خاص من أشكال التهاب القصبات الحاد كالتهاب القصبات الانسدادي. وقد يستمر السعال التخريشي التهيجي عدة أسابيع أو أشهراً بعد انتهاء السير الحاد في بعض الأطفال المصابين، وأكثر ما يهيج هذا السعال المزمن التعرض للبرد أو الجهد الجسمي.

التشخيص:

- یکون التشخیص سریریاً، ولا حاجة إلى تحالیل مخبریة أو وسائل استقصائیة أخرى.
- في طور السعال التهيجي أو التخريشي لا توجد أعراض اصغائية مرضية إذ يكون السعال في البدء جافاً، وخلال عدة أيام من تطور المرض يصبح السعال الجاف رطباً "منتجاً لقشع" يبتلعه صغار الأطفال، إلا في بعض الحالات من السعال الاستدادي المترافق وقيء مفرزات مخاطية بيضاء اللون توحي بحدوث خمج جرثومي ثانوي إذا تغير لونها إلى الأصفر أو الأخضر.
- صورة الصدر الشعاعية: طبيعية، وقد ترى فيها ارتشاحات حول القصبات كثيفة نسبياً.

العلاج: يعتمد علاج التهاب القصبات الفيروسي الحاد بالدرجة الأولى على المعالجة الملطفة والمخففة للأعراض:

- الراحة التامة.
- ترطيب تام ومناسب للجو المحيط بالطفل ترطيباً تاماً.
 - منع التدخين في كامل الأجواء المحيطة بالمريض.
- لا تعطى مثبطات السعال عندما يكون السعال رطباً (مضاد استطباب).
- لا تستخدم المضادات الحيوية إلا إذا حدث خمج جرثومي ثانوي يتم كشفه من انحراف سير المرض وفحص القشع مع إيجابية التحريات الجرثومية وارتفاع CRP.
- لا تعطى الموسعات القصبية إلا إذا سمع الأزيز أو علامات التشنج القصبي.
- تستخدم السيتروئيدات إذا حدث عسر تنفس أو انسداد جريان الهواء.
- ۲- التهاب القصبات المزمن والمعاود recurrent bronchitis

هو استمرار أعراض التهاب الرغامي والقصبات وعلاماته

مدة تتجاوز ٣ أسابيع، أو تكرار حدوث الإصابة أكثر من ٤ مرات في العام وعلى نحو تستمر معه أعراض التهاب القصبات فترة أطول من ٣ أشهر خلال العام بأكمله مع عدم استمرار الأعراض أو ثباتها شهراً كاملاً.

ينكس التهاب القصبات بهجمات متكررة ومعاودة من السعال مع موجودات إصغائية لالتهاب قصبات تدل على إصابة مستبطنة ومزمنة يعزى إليها سبب التكرار والنكس. والأعراض التالية هي الدلالة الأولى على التهاب القصبات المزمن: سعال ليلي متكرر، وسعال تال للجهد الجسماني، وسعال محرض بالبرد.

المسببات والعوامل المرضة:

تتعلق بالعمر:

أ- فضي الرضع: للأخماج الشأن الأهم في الألية الإمراضية:

- الأخماج بالشيروسات (RSV، والشيروس الفدي والشيروس الأنفى، وشيروس نظير الإنفلونزا).
- الشذوذات التشريحية الخلقية: تلين الرغامى والقصبات والناسور الرغامي المريئي. والتضيقات والتشوهات الوعائية والأفات القلبية.
 - تليف المعثكلة الكيسى.
 - القلس المعدي المريئي.
 - التدخين السلبي.
 - أعواز المناعة.

ب- وفي الأطفال الصغار: تبقى الأخماج في المقام الأول عاملاً مؤهباً.

- الأخماج الفيروسية: فيروس نظير الإنفلونزا، والفيروس الغدى، والفيروس الأنضى والمفطورات.
 - المتلازمة الجيبية القصبية.
 - الأرجية.
 - استنشاق جسم أجنبي.
 - تليف المعثكلة الكيسي F.
 - القلس المعدي المريشي.
 - التدخين السلبي.

ج- أما في أطفال المدرسة:

- للأرج الشأن الرئيس في تسببه في الإصابات التنفسية الانسدادية (الربو القصبي).
 - الأخماج: وعلى رأسها المفطورات (الميكوبلازما).
- التهيج أو التخريش المحرض بعوامل مساعدة: التدخين. والعامل النفسي.

- القلس المعدى المريئي.
 - التدخين السلبي.
- عاشراً- التهاب القصيبات.

حادي عشر- التهابات (ذوات) الربّة pneumonias:

التهاب الرثة (ذات الرئة) سبب متواتر للمراضة بين الأطفال في الكثير من دول العالم ولاسيما في الولايات المتحدة الأمريكية، وهو السبب الرئيس للوفيات في البلدان النامية.

العوامل الشيروسية مسؤولة عن ٢٠-٥٠٪ من التهابات الرئة في الأطفال، أما الجراثيم فهي العامل المرض في ٢٠-٣٠٪ من كامل التهابات الرئة في سن الطفولة، وباقي الحالات مختلطة.

وتحديد العامل المسبب لالتهاب الرئة غالباً ما يكون صعباً، ولا تستطاع معرفته في العديد من الحالات بالرغم من الاختبارات التشخيصية العديدة.

وهناك عوامل مؤهبة تزيد من خطورة حدوث التهابات الرئة ولاسيما الجرثومية تتضمن؛ العيوب التشريحية الخلقية وأعواز المناعة (الناجمة عن مرض أو علاج دوائي مثبط للمناعة)، وبعض الأمراض الجينية: (كالناسور الرغامي المريئي وداء التليف الكيسي) وفقر الدم المنجلي والقلس المعدي المريئي واستنشاق جسم أجنبي والتهوية الألية والاستشفاء طويل الأمد.

وفيما يلى بعض أشكال ذات الرئة:

هناك تصنيفان لنوات الرلة لكل منهما أهمية خاصة أحدهما بحسب الحالة الشعاعية)، والأخر بحسب العامل المرض المسب.

١- تصنيف التهابات الرئة بحسب الموجودات الشماعية:
 كما هو مبين في الجدول رقم ٣:

٢- تصنيف التهابات الرقة (نوات الرقة) بحسب العامل
 المرض:

أ- التهابات الرقة القيروسية:

الفيروسات مسؤولة عن معظم ذوات الرئة في سن الطفولة وعلى رأسها فيروس الإنفلونزا ونظير الإنفلونزا والفيروس المخلوي التنفسي RSV والفيروس الغدي والفيروس المضخم للخلايا. إضافة إلى ذوات الرئة بفيروس الحصبة أو الحماق. ومن المعروف أن ذات الرئة الفيروسية قد تتحول إلى ذات رئة جرثومية وتكون الإصابة الفيروسية هي العامل المؤهب لذلك.

قد تتظاهر الإصابة شعاعياً بشكل ارتشاحات حول قصبية

الجدول (٣)

التهاب رلة خلائية interstisitial pneumonia	التهاب ر لة فصية lobar pneumonia	التهاب قصبات ورقة bronchopneumonia	
الرضع: خمجية المنشأ. أطفال المدرسة: غير خمجي.	في كل الأعمار	في كل الأعمار ولأسيما صفار الأطفال	العمر
سعال جاف، مع هجمات سعال قصيرة.	نمط السعال الديكي غالباً أو على نحو دائم تقريباً pertussis- form	يبدأ جافاً، ثم يصبح منتجاً للقشع (بوقت متأخر)	السعال
غاثباً بشكل نوبي	موجودة أحياناً	غير موجودة غالباً	الضالقة التنفسية
أثناء نوبة السعال	أحياناً	غير موجودة غالباً	الزرقة
مرتضع بشدة	مرتفع قليلاً	طبيعي	عدد مرات التنفس
تبعاً للآلية أو العامل المسبب	مرتفعة بشدة غالباً	متباينة. غالباً ارتضاع متوسط الشدة أو معتدل	الحرارة
أبيض اللون رغوي	قشع بني صدئ	متبدل الكمية. قليل على الأرجح	القشع
أصوات تنفسية منخفضة اللحن، خراخر ناعمة قليلة.			الإصفاء
طبيعي	خفوت موضع	طبيعي	القرع
فيروسات، جراثيم، محرّضات مناعية.	مكورات رئوية وجراثيم أخرى	فيروسات وجراثيم (خمج جرثومي ثانوي)	الأسباب أو المحرضات

أو ارتشاحات مبعثرة منتشرة بشكل غير منتظم يرافقها أحياناً انخماص جزئي في فص أو أكثر.

فيروسات الإنفلونزا هي السبب الأكثر أهمية لذوات الرئة التي تؤدي إلى الاستشفاء في الأطفال في سن المدرسة.

السير السريري للخمج بفيروس الإنفلونزا أكثر فجائية وشدة نسبة لباقي الفيروسات التنفسية: حمى عالية ووهن عام وألم عضلي وصداع (في الأطفال الأكبر سناً)، وأعراض التهاب البلعوم الحاد مع سعال جاف متقطع وحمى عالية تسبق غالباً حدوث ذات الرئة. تعداد الكريات البيض أقل من مده/ملم ولا ترتفع المعايير الخمجية الأخرى عادة إلا إذا حدث خمج جرثومي ثانوي.

يمكن علاج اخماج فيروس الإنفلونزا A بـ amantadine.

وإذا تم تطبيقه خلال الـ ٤٨ ساعة الأولى من بدء الإصابة فإنه يقصر سير الإنفلونزا غير المتضاعفة في المصابين بالإنفلونزا A و B. كما أن إشراك amantadine مع ribavirin يعد العلاج المثالي للأطفال المصابين بذات الرئة الشديدة الناجمة عن الفيروس A.

ب- ذات الرئة الجرثومية bacterial pneumonia:

أغلب ذوات الرئة الجرثومية هي أخماج ثانوية تتلو خمجاً فيروسياً سابقاً.

أما ذوات الرئة الجرثومية الأولية فأهم العوامل المرضة المحدثة لها هي:

- الرئوبات.
- العقديات ولاسيما في حديثي الولادة.

- العنقوديات: وتصيب الرضع خاصة. ونادراً ما تصيب الأطفال الأكبر، وغالباً ما يتلوها خمج مختلط مع عوامل أخرى.
 - المستدمية النزلية.
- الزائفة (بسودوموناس): في مجموعات الخطورة العالية فقط كالتليف الكيسي.
 - الكلاميديا: في حديثي الولادة خاصة.
- المفطورات (الميكوبلازما): في شكل خاص من ذوات الرئة.
- الفطور: نادرة، كالمبيضات في حالات العوز المناعي، والرشاشيات (أسبرجيلوس) في مرضى الأورام أو التليف الكيسي.
- المتكيسة الرئوية Pneumocystis في حالات الإيدز نادرة جداً في الرّضع والأطفال.

الأعراض السريرية: تختلف تبعاً لعمر المريض ونوع

العامل الممرض وهي ذات طيف واسع، والأعراض النوعية قد تكون غائبة ولاسيما في صغار الرضع، وتغلب لديهم الأعراض اللانوعية: كالحرارة العالية، والعرواء، والصداع، والدعث، والضجر، والتململ، والهياج.

وكثيراً ما تكون الأعراض الهضمية واضحة في صغار الأطفال كالقياء، والألم البطني والانتفاخ.

أما الأعراض والعلامات النوعية الخاصة بالطريق التنفسي فتتضمن: تسرع التنفس، واستخدام العضلات التنفسية المساعدة، وضيق النفس، والسعال: وهو جاف تارة، ورطب تارة آخرى، أما ألم الصدر فشائع في الأطفال الأكبر ولاسيما حين وجود تخريش جنبي يحدد حركة الصدر إذا كان شديدا (خاصة في أثناء الشهيق) ويجبر الطفل على الاستلقاء على الجانب المصاب والطرفان السفليان بوضعية الانتناء، قد ينتشر ألم الصدر إلى العنق أو إلى الكتفين،

الجدول (٤) التظاهرات أو الميزات النموذجية لذات الرقة الجرثومية والفيروسية وذات الرقة بالمضطورات (الميكوبلازما) لدى الأطفال.

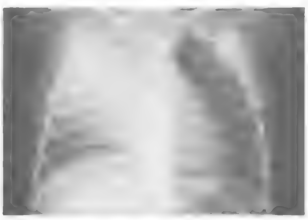
المضطورات	الفيروسية	الجرثومية	
٥ – ١٥ سنة	كل الأعمار	كل الأعمار	العمر
كامل السنة	شتاء	شتاء	الفصل
مخاتل	متفير	فجائي	البدء
منخفض الدرجة	متغير	عالرِجداً	الترفع الحروري
غير شائع	شائع	شائع	تسرع التنفس
غير منتج	غير منتج	منتج	السعال
التهاب غشاء الطبل الفقاعي التهاب بلعوم	زكام	زكام خفيف أو معتدل - ألم بطني	الأعراض المرافقة
خراخر ناعمة، أزيز	متغيرة	دليل على وجود تكثف التهابي. خراخر قليلة	الموجودات الفيزيائية (بالفحص السريري: الإصفاء)
غير شائع	متغير (غير ثابت)	شائع	ارتضاع تعداد الكريات البيض
متغيرة	ارتشاحات منتشرة ثنائية الجانب	وجود كثافة أو تكثّف	الموجودات الشعاعية
في نسبة قليلة ١٠-٢٠ ٪ ويكون الانصباب صفير الكمية	نادر (قد يشاهد بالفيروس الغدي)	شائع	انصباب الجنب

مقلَّداً علامات التهاب السحايا، أو ينتشر للبطن مقلَّداً علامات البطن الجراحي الحاد.

الفحص السريري: نادراً ما يكون للقرع أهمية إلا إذا وجد انصباب بالجنب (أصمية بالقرع). مع خفوت الأصوات التنفسية بالإصغاء في ذوات الرئة، إضافة إلى سماع خراخر مميزة ناعمة غالباً في الأطفال الكبار وتغيب في الرضع. ويبين الجدول (رقم ٤) الميزات النموذجية لذات الرئة الجرثومية والفيروسية وذات الرئة بالمفطورات لدى الأطفال.

التقييم الشعاعي: هو الإجراء التشخيصي الأساسي في ذات الرئة في الأطفال، مع الانتباه إلى عدم ارتباط الموجودات الشعاعية بالعلامات السريرية في الرضع وصغار الأطفال، فقد تشاهد علامات ذات رئة نوعية صريحة شعاعياً مع غياب العلامات السريرية المذكورة أنفاً بأكملها، ولا يمكن مع ذلك الاعتماد على الصورة الشعاعية وتبدلاتها المرضية للتمييز بين ذات الرئة الفيروسية وذات الرئة الجرثومية.

تقسم الموجودات الشعاعية في ذات الركة إلى ٣ أنماط بالاعتماد على وجود الإصابة في الأسناخ أو النسيج الخلالي: ١- الإصابة السنخية alveolar disease: وهي الأكثر شيوعاً في الإنتان بالرئويات وغيرها من الجراثيم، تتميز بتكثف فصي أو قطعي (جزء من فص). مع وجود كثافات شعاعية بمستوى القصبات الهوائية، كما هو موضح بالشكل (٤).



الشكل (1) تكثف في الفصين العلوي والمتوسط من الرئة اليمنى لدى طفل مصاب بذات رثة بالكورات الرفوية وعمره ٢٧ شهرا

٧- ذات الرئة الخلالية interstitial pneumonia: تنجم عادة عن المفطورات أو الفيروسات، تتظاهر بزيادة الارتسامات الوعائية القصبية مع تكثف حول القصبات، ووجود درجة من فرط التهوية، وقد يحدث تكثف بقمي ناجم عن الانخماصات في أثناء تطور سير المرض.

وتميل الميكوبلازما لإحداث ارتشاحات شبكية أو شبكية

عقدية تتوضع في فص واحد.

٣- ذات القصبات والرئة bronchopneumonia: وهي الأكثر شيوعاً بين كل الإصابات المذكورة، تتظاهر بالنمط المنتشر شنائي الجانب مع زيادة الارتشاحات حول القصبية والارتشاحات الناعمة المتدة باتجاه المحيط.

قد يشاهد هذا النموذج في ذات الرثة بالعنقوديات المذهبة وغيرها من الجراثيم. وتترافق هذه العنقوديات المذهبة والكيسات الهوائية الرئوية والانصباب الجنبي الذي قد يتحول إلى تقيّح جنب.

قد يحدث في سن الطفولة أحياناً ذات رئة متكثفة بشكل دائري تبدو للوهلة الأولى كأنها ورم، كما هو واضح بالشكل (م)



الشكل (٥) ذات رنة دانرية (تشبه الورم شعاعياً)

تستمر الموجودات الشعاعية بعد التحسن السريري فترة طويلة قد تصل عدة أسابيع (بحسب العامل الممرض المسبب) وليس من الضروري تكرار صورة الصدر الشعاعية للحكم بالشفاء إلا إذا كان هناك دلائل سريرية على ترافق ذات الرئة بمضاعفات.

تقنيات التصوير الأخرىء

الأمواج قوق الصوتية، يفيد في تشخيص انصباب
 الجنب ومعرفة كميته وتحديد حركة الحجاب الحاجز.

- التصوير المقطعي المحوسب والرئين المفتطيسي: يفيدان في تحديد موضع التغيرات الرئوية وانتشارها الدقيق وإعطاء صورة أفضل وأدق للخراجة الرئوية وبيان شكل المنصف والموجودات البنيوية الأخرى داخل الصدر وهما لا يطلبان منوائياً، وإنما يطلبان حين وجود اضطرابات تنفسية معندة أو كانت ذات الرئة غير مستجيبة نهائياً للعلاج مع الشك بوجود آفات أخرى غير التهابية.

التقييم المخبري: غالباً ما تكون الكريات البيض مرتفعة الأكثر من ١٥٠٠٠/مم مع سيطرة العدلات (في ذات الرئة الجرثومية).

- ارتفاع (سرعة التثفل) وارتفاع التركيز المصلي للبروتين الارتكاسي CRP. وهي معايير خمجية غير نوعية، ترتفع في حالات الخمج الجرثومي.
- لوحظ وجود زيادة في تعداد الصفيحات الدموية في أكثر من ٩٠٪ من الأطفال عقب نوبة من ذات الرئة التي يرافقها تقيّح (تشكل دبيلة).
- نقص صوديوم الدم الثانوي بسبب زيادة إفراز الهرمون المضاد للإدرار ADH.
- الفحص الجرثومي للقشع المأخوذ بدقة يفيد في البالغين، لعدم تمكن الأطفال دون سن العاشرة من إخراج القشع.
- زرع الدم: يكون إيجابياً في ٣-١١٪ فقط من المرضى المصابين بذات الرئة. ولكن قد ترتفع هذه النسبة لتصل إلى ٢٥٪ من حالات ذات الرئة بالمكورات الرئوية وإلى ٩٥٪ من حالات ذات الرئة بالمستدمية النزلية، كما يكون زرع الدم إيجابياً في ثلث الأطفال المصابين بذات رثة أولية بالمنقوديات.
- بزل الجنب والحصول على السائل الجنبي إجراء مهم تشخيصياً وعلاجياً: فهو يساعد على تخفيف الأعراض الصدرية، وتجرى فيه الضحوص الجرثومية، إضافة إلى زروعات اللاهوائيات والهوائيات والفطور، مع إجراء الدراسة الخلوية للسائل وpH والغلوكوز والبروتين وLDH:
- أ- فتركيز البروتين في سائل الجنب يسمح بالتمييز بين النتحة transudate (> ٣ غرام/دل) والنضحة غرام/دل).
- ب- والغلوكوز إذا كان < ٤٠ ملغ/دل يدل على إصابة جرثومية وكذلك الأمر إذا كان عيار LDH > ١٠٠٠ وحدة دولية/ل.

ج- ودرجة pH اقل من ٧,٧ تدل على خطورة مرتضعة لحدوث المضاعفات وقد يتطلب وضع مفجر (أنبوب ينزح السائل القيحي).

الإجراءات العلاجية العامة (في كل أنواع ذوات الرلة):

ا- الراحة الجسدية: الراحة الجسدية ركن مهم جداً في العلاج خلال سير ذات الرئة الخمجية، إذ إن الجهد لا يؤدي في هذه الحالات إلى حاجة متزايدة من الأكسجين فحسب وما يتلو هذه الحاجة من عسر تنفس أو الوصول سريعاً إلى

القصور التنفسي، وإنما قد يسبب الموت المفاجئ، لذلك قد يكون التركين الدوائي مستطباً في بعض الحالات الخاصة.

Y- وارد كاف من السوائل: من الضروري توفير وارد غزير من السوائل ما دامت الحرارة المرتفعة مستمرة وعدد مرات التنفس كبيراً (بين مثل إلى مثل ونصف من الحاجة اليومية المحسوبة للطفل)، مع الانتباه دوماً إلى احتمال حدوث التحفاف، أو الحماض أو الصدمة.

7- خافضات الحرارة ومسكنات الألم: يزيد كل ارتفاع درجة منوية واحدة من الحرارة الحاجة إلى الأكسجين بنسبة ١٠٪. الأمر الذي يزيد من احتمال حدوث قصور تنفسي وزيادة الحاجة إلى التهوية الألية بسبب اشتداد عسر التنفس. لذلك من الضروري استعمال خافضات الحرارة في العلاج الداعم لذوات الرئة، إضافة إلى دورها في تسكين الألم الجنبي أو الصدري، أو البطني الذي قد يرافق الإصابة.

الوضعة: بسبب ميل الرضع وصغار الأطفال لتشكيل انخماصات رئوية في سياق الخمج، فإن نزح القصبات أو تفريفها الدائم من المفرزات المخاطية هام جداً، ويتطلب وضعية مناسبة للطفل مع الانتباه لتقليبه الحذر ويعناية فائقة كل ٢-٣ ساعات، لمنع ركودة المفرزات في جهة واحدة.

9- لما كان إفراغ القصبات من المفرزات إجراء مهماً وضرورياً في الإصابات القصبية والرثوية، وبالرغم من عدم الوصول إلى نتائج مثالية متفق عليها من خلال إعطاء أشربة حالة للبلغم (ambroxol, N-acetylcysteine)، فإن المحاولات الأخرى للبلغم ولاسيما إذا عانى صغار الأطفال من صعوبة في السعال وبالتالي صعوبة في إخراج البلغم اللزج - هي اللجوء إلى الإرذاذ والعلاج الإنشاقي (بالماء الملحي أو المصل الفيزيولوجي فقط، أو بإحدى حالات البلغم المعدة للإنشاق).

7- الإنشاق inhalation: ثبتت فائدة إرذاذ المصل الملحي الفيزيولوجي في حل البلغم الملزج الموجود بالقصبات بأجهزة إرذاذ خاصة تعطي قطيرات ذات حجم (٥, ٢-١ مكرون) ليضمن وصولها إلى القصيبات.

الوقاية:

أ- الفلوبولينات المناعية: تعطى في حالات نقص الغاماغلوبولين الخلقي (آفات الأعواز المناعية)، للوقاية من حدوث ذات الرئة أو من تكرارها. ولا فائدة من إعطاء الفاماغلوبولين إذا كان الطفل مصاباً بضياع البروتينات ضياعاً مزمناً (كما في متلازمة الكلاء nephrosis).

ب- اللقاحات:

- لقاح الرئويات: يعطى لقاح الرئويات الجديد Prevnar

للأطفال دون السنتين من العمر لأن الرّضع الصغار يتحملونه جيداً. ويعطى لقاح 23- Pneumo للأطفال فوق السنتين من العمر.

كما يعطى منوالياً وإجبارياً للأطفال المصابين بالأفات القلبية الخلقية وللأطفال المصابين بالسكري، وللمرضى المستأصل طحالهم أو كان طحالهم فاقداً لوظيفته (كالمصابين بالتالاسيميا).

- لقاح النزلة الوافدة: ينصح به للأطفال المصابين بالتليف الكيسي (CF)، وأمراض القلب الولادية وبالداء السكرى.
- لقاح الحصبة والسعال الديكي: يعطى منوالياً لجميع الأطفال من دون استثناء بوصفه إجراء وقائياً مهماً للوقاية من ذات الرئة إلا المرضى المصابين بنقص الغاماغلوبولين الخلقى.

ج- مسكنات السمال؛ يؤدي تراكم المفرزات المخاطية في القصبات في أثناء الالتهاب القصبي إلى حدوث ذات الرئة. لذلك فإن مسكنات السمال غير محبّدة وتعد مضاد استطباب في التهاب القصبات في الأطفال.

د- العلاج الفيريائي: من الضروري إجراء العلاج الفيزيائي المناسب، في الأمراض العامة الشديدة وبعد العمليات الجراحية، مع الانتباه لوضعية المريض وتقليبه المتكرر لمنع حدوث ذات رئة ناجمة عن تراكم المفرزات، ويجري تغيير الوضع هذا بعد الأيام الأولى من المرض وحين تحسن الحالة العامة وزوال الألم إن كان موجوداً.

وفيما يلي بعض الصفات الخاصة بنوات الرلة الناجمة عن بعض الجراثيم:

١- ذات الرئة بالمكورات الرئوية:

تعد المكورات الرئوية السبب الأكثر شيوعاً لذوات الرئة الجرثومية في الرضع والأطفال في أماكن عديدة من العالم. صغار الأطفال وأطفال المدارس هم الأكثر إصابة مع ذروة وقوع بين ١٣ – ١٨ شهراً في فصلي الشتاء والربيع. مع استعداد كبير في المصابين بآفات القلب الخلقية ولدى مثبطي المناعة. المظاهر السريرية: تراوح بين أعراض معتدلة الشدة لا تحتاج إلى استشفاء ومرض شديد يترافق ومضاعفات.

المظهر الشعاعي النموذجي لذات الرئة بالمكورات الرئوية هو تكثف فصي أو قطعي. وقد تتظاهر الإصابة بارتشاحات بقعية تأخذ شكل ذات القصبات والرئة.

المالجة: يبقى البنسلين الخيار الأول للمعالجة إذا كانت الجراثيم حساسة له، عن طريق الضم إذا كان ذلك ممكناً

ويمكن الاستعاضة عنه بالأموكسيسلين أو الأريترومايسن أو كليندامايسن أو سيفالوسبورين من الجيل ١ و ٢.

إذا كان المريض بحالة سمية مع اضطراب تنفسي شديد يعالج إسعافياً بالبنسلين G وريدياً أو السيفالوسبورين من الجيل الثالث (cefuroxime أو ceftriaxone). يستمر العلاج حقناً مدة ٨٤-٧٧ ساعة ويكمل العلاج بعد انخفاض الحرارة عن طريق الفم مدة ٧- ١٠ أيام.

٧- ذات الرقة بالمنقوديات المنهبة Staphylococcus aureus الوبائية في الأطفال الذين الوبائية في الأطفال الذين توفّوا من ذات الرقة بالمنقوديات أن عمر ٨٦ ٪ منهم كان أقل من ١٢ شهراً، وعمر ٧٥ ٪ كان أقل من ١٤ شهر.

العنقوديات المذهبة ثالث أكثر العوامل شيوعاً لإحداث ذوات الرئة في سن الطفولة. وهي من الجراثيم إيجابية الغرام التي تتصدر المركز الأول من حيث معدل الوفيات الناجمة عن ذوات الرئة الجرثومية، تكثر الإصابات في الشتاء وأول الربيع.

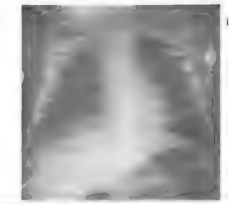
العوامل الممرضة: يحدث المرض إما من منشأ قصبي وإما دموي، وتكمن شدة خبث الجرثوم وفوعته في تشكيله -toxin .coagulase الذيفانات α. والإنزيمات متضمئة الـ α. والهيالورونيداز والليباز.

قد تحدث ذات الرثة بالعنقوديات بعد خمج تنفسي علوي بغيروس الإنفلونزا نمط -A-، أو فيروس الحصبة. والإصابة بالتليف الكيسي cystic fibrosis تعد عامل خطورة عالية للإصابة بالعنقوديات، وإن ٢٠٪ من ذوات الرئة بالعنقوديات هي أخماج مكتسبة في المستشفيات (جراثيم انتهازية).

التظاهرات السريرية: قد تكون ذات الرئة أولية من دون بؤرة إنتانية بالعنقوديات خارج الرئة، وقد تكون خمجاً ثانوياً خلال سير إصابة أولية بالعنقوديات في بؤرة أو أكثر خارج الرئة: كالجلد أو النسج الرخوة أو الدم.

تتطور الأعراض بعد يوم إلى ثلاثة أيام من الحرارة والسعال على نحو حاد وسريع فتبدو أعراض تنفسية شديدة، كالخراخر وتسرع التنفس والسحب الوربي وتحت الأضلاع الشديد والزرقة والقصور التنفسي الحاد وتتدهور الحالة سريعاً سريرياً وشعاعياً كما هو واضح في الصورتين الشعاعيتين للطفل نفسه بعمر ٨ أشهر مصاب بذات رئة بالعنقوديات المذهبة.

التظاهرات الشعاعية: تراوح بين ارتشاحات خلالية ثنائية الجانب (في ذات الرئة الثانوية)، أو وحيدة الجانب (تكثف فصي أحادي الجانب في الإصابة الأولية).





الشكل (٦)

أ- ارتشاحات خلالية منتشرة لدى رضيع بعمر ٨ أشهر لديه ذات الرئة بالعنقوديات الذهبة

ب- بعد ٢ ساعات من الصورة الأولى ازدادت ويشكل نوعي الارتشاحات البارانشيمية مع غياب حدود الحجاب الحاجز الأيمن بسبب انصباب الجنب الأيمن.

تحدث الكيسات الرئوية في ٤٥٪-٦٥٪ من المرضى وقد يحدث انصباب جنب في ٧٠٪ من الحالات مع احتمال حدوث مضاعفات باكرة وسريعة كالريح الصدرية، أو متأخرة كالتليف الصدري والتوسع القصبي.

وقد تستغرق هذه التغيرات الشعاعية أسابيع عديدة كي تنحسر أو تزول.

التشخيص: التبدلات الشعاعية المشاهدة في صورة الصدر تكاد تكون خاصة بذات الرثة بالعنقوديات، إضافة إلى التطور السريري والشعاعي السريع نحو الأسوأ.

- يكون زرع الدم إيجابياً للعنقوديات في ٢٠٪-٣٠٪ من المصابين بذات الرئة الأولية بالعنقوديات، في حين تصل إيجابية زرع الدم إلى > ٩٠٪ في ذات الرئة الثانوية- إيجابية زرع القشع، مع ارتفاع المعايير الخمجية الدموية بأكملها.

العلاج: يجب أن يكون داخل المستشفى حصراً بسبب سير المرض الصاعق وتدهور الوضع السريري المفاجئ ويكون بإعطاء: بنسلين وريدي (البنسلين المضاد للعنقوديات ثابت تجاه البنسليناز) مثل: nafcillin أو oxacillin أو

وفي حالات التحسس للبنسلين يعطى cefazolin أو cefazolin ويستخدم هذا الأخير أيضاً في حال التعنيد على البنسلين أو methicillin.

يستمر العلاج ٣-٤ أسابيع، مع العلم أن ارتفاع الحرارة قد يستمر مدة ١٠-١٤ يوماً بالرغم من التدبير العلاجي المناسب الصحيح.

بزل الجنب حين وجود انصباب جنب، ووضع مفجّر إذا كانت كمية السائل كبيرة ويتشكل باستمرار أو كان قيحياً.

وقد تحسن الإندار كثيراً عما سبق وانخفضت نسبة الوفيات انخفاضاً ملحوظاً بعد تطبيق العلاجات المذكورة وعلى نحو سريع.

٣- ذات الرلة بالمفطورات Mycoplasma:

وتسمى ذات الرئة غير النموذجية التي تتميز ببدء الأعراض التدريجي وسير المرض السليم. ومن العوامل الأخرى المسببة لذات الرئة غير النموذجية يذكر الكلاميديا والفيلقية Legionella . تحدث الإصابة في الأطفال بعمر المدرسة 3-10 سئة.

تمتد الإصابة بالمفطورات على كامل الطريق التنفسي وتتظاهر على شكل إصابة تنفسية علوية أو التهاب حنجرة أو التهاب رغامي وقصبات، ويمكن أن تتطور الحالة إلى التهاب رئا في ٢٠/١ حالة.

تشاهد بالفحص السريري علامات إصابة تنفسية علوية ويوجه سماع الخراخر الموضعة أو المعممة أو الأزيز إلى حدوث إصابة تنفسية سفلية. تكشف صورة الصدر الشعاعية وجود ارتشاحات ثنائية الجانب منتشرة أو موضعة وصفية لذات قصبات ورئة وقد تظهر على شكل تكثف فصي.

يسير المرض باتجاه الشفاء العفوي خلال ٢-٤ أسابيع من دون عقابيل.

أفضل طريقة للتشخيص هي تحديد المستضد النوعي في المفرزات التنفسية بطريقة PCR.

تعالج الحالة تحتسن ٩ سنوات بالأريترومايسين ٥٠ملم/ كغ/٢٤ ساعة مدة أسبوعين، أو الكلاريندومايسين أو الأزيترومايسين. أما المرضى الأكبر من ٩ سنوات فيمكن معالجتهم بالتتراسيكلين.

التهاب القصيبات

فاطمة ضميراوي

التهاب القصيبات bronchiolitis مرض التهابي حاد،

يصيب الطرق التنفسية السفلية؛ إذ تتوضع الإصابة في القصيبات، وهو مرض شائع في الرضع دون السنتين من العمر، ويعد السبب الأكثر شيوعاً لاستشفائهم في العديد من المناطق، وتعرفه معظم الدراسات بأنه أول نوبة أزيز يتعرض لها الطفل دون السنتين من العمر مترافقة وأعراض الخمج التنفسى الفيروسي من دون وجود علامات لذات الرئة أو التحسس.

السببيات:

الشيروس التنفسي المخلوي (RSV) virus syncytial respiratory هو العامل الأكثر شيوعاً والمعزول بنسبة ٧٥٪ من الأطفال الأصغر من سنتين الذين قبلوا في المستشفى بالتهاب القصيبات. والعوامل التي تسبب الأزيز المترافق وأخماج السبيل التنفسي بحسب الدراسات الأمريكية هي:

۱- الفيروس التنفسي المخلوي (RSV) الذي يسبب ۲۰-٤٤٪ من كل الحالات و٤٤٪ من حالاته تصيب الأطفال دون

٧- البارا إنظونزا وتسبب ١٠-٣٠٪ من الحالات.

٣- الشيروسات الغدية adenovirus وتسبب ٥-٠١٪ من الحالات.

- ٤- الإنفلونزا وتسبب ١٠-٢٠٪ من الحالات.
- ٥- والمفطورات الرئوية التي تسبب ٥- ١٥٪ من الحالات.

ولا يوجد دليل صريح على أن الجراثيم تسبب التهاب القصيبات.

الوياليات:

تحدث أخماج RSV حول العالم كله، وغالباً على شكل فاشيات تكون ذروتها في كانون الثاني/يناير وشباط/فبراير. فترة الحضانة نحو ٤ أيام من التعرض حتى ظهور العرض الأول. وأعلى ما تكون العدوى في غضون اليومين حتى الأيام الأربعة الأولى من المرض، وهي تنتقل بسرعة من شخص إلى آخر. وتحدث الإصابة بتواتر أعلى وفي عمر أبكر في المجموعات المتدنية اجتماعياً واقتصادياً وفي أماكن الازدحام. وقد تحدث هجمات سنوية لاحقة تكون الأعراض فيها

الذكور أكثر إصابة من الإناث بـ ١,٧ مرة، وأعلى معدل للمرض في الرضع بين (٢-٦) أشهر مع ذروة حدوث بعمر

(۲-۲) أشهر.

المراضة ومعدل الوفيات:

يحدث الخمج التنفسي في الولايات المتحدة الأمريكية في ٢٥٪ من الأطفال دون السنة من العمر، وفي ١٣٪ من الأطفال بعمر سنة وسنتين. ويمكن كشف الفيروس التنفسى المخلوي بالزرع من ثلث المرضى الخارجيين ومن ٨٠٪ من المرضى المقبولين في المستشفى، وأعمارهم أقل من ٦ أشهر.

ومن المقدرأن يصاب في المدن نحو نصف الرضع بالخمج البدئي في كل وافدة، ويبلغ معدل قبول الأطفال المصابين بالتهاب القصيبات أو ذات الرئة في الولايات المتحدة وبريطانيا نحو ١-٣٪ من المصابين بأخماج فيروسية أولية، وتؤلف الوفيات من الأطفال المقبولين من أجل التهاب القصيبات نحو ٢, ٠-٧٪. هذا المدى الواسع يعتمد على الاستقصاءات من جماعات مختلفة مع عوامل خطورة مختلفة، وتظهر الدراسات الحديثة أن معدل الوفيات في وحدات العناية المشددة للأطفال المصابين بالتهاب القصيبات بالفيروس التنفسي المخلوي وبدون مراضة مشاركة يبلغ ٢-٣٪؛ بصرف النظر عن الأطفال المصابين بمرض قلبي خلقي مع فرط ضغط رثوي .

عوامل الخطورة تتضمن:

- ١- نقص وزن الولادة .
 - ٧- التوائم.
 - ٣- الخداج.
- ٤- الأفات المزمنة: رئوية أو قلبية أو مناعية .
 - ٥- تشوهات الطرق التنفسية الخلقية.

٦- الوضع الاجتماعي والاقتصادي المتدنى، وحالات الازدحام، والوالدان المدخنان.

الفيزيولوجيا المرضية:

تعبر الفيروسات خلال الغشاء المبطن لجدار القصيبات وتؤدي إلى حدوث وذمة التهابية في القصيبات الصغيرة والقصيبات وتدمر بنية الخلايا، ما يؤدي إلى حدوث الوذمة وتراكم المخاط والأنقاض الخلوية الذي يؤدي إلى الانسداد القصبي الذي قد يكون تاماً، وينجم عن ذلك إعاقة تبادل الغازات في الرئة وحدوث نقص أكسجة مبكر. يبدأ الشضاء بإعادة بناء بشرة القصيبات بعد (٢-٤) أيام، لكن الأهداب لا تظهر حتى مرور أسبوعين.

التظاهرات السريرية:

تبدأ الأعراض السريرية بظهور علامات الخمج التنفسي العلوي مع سيلان أنفي رائق يترافق هذا السيلان ونقص شهية وترفع حروري معتدل مع سعال خفيف. تختفي الأعراض في الحالات الخفيفة في غضون يوم إلى ثلاثة أيام، أما في الحالات الشديدة فإن الأعراض تزداد حدة بعد اليوم الثالث باشتداد الترفع الحروري والسعال والأزيز. وتظهر علامات الضائقة التنفسية مع زيادة معدل التنفس، وتطهر علامات الضائقة التنفسية ورقص خنابتي الأنف، وفرط تمدد الصدر، وعدم ارتياح، وزرقة محيطية. وتحدث نوب توقف التنفس أكثر في الرضع دون الشهرين والخدج منهم خاصة، وهي من أهم علامات سوء الإندار.

الفحص الفيزيالي:

تشخيص التهاب القصيبات سريري غالباً: إذ يظهر الفحص ما يلي: تسرع التنفس، وتسرع القلب، وارتفاع الحرارة، وسحباً بين الأضلاع وتحت القص، ورقص خنابتي الأنف، وخراخر ناعمة، وأزيزاً ناعماً منتشراً، وتطاول زمن الزفير، وفي الحالات الشديدة يمكن سماع الأصوات التنفسية بصعوبة، ولا ينفي غياب الأزيز التشخيص. ويكشف الفحص الفيزيائي في ٤٢-٥٠٪ من الحالات التهاب الأذن الوسطى، كما أن التجفاف من العلامات المهمة التي يجب على الطبيب الانتباه لها.

وأهم نقطة في الفحص الفيزيائي هي تقييم شدة المرض: لأنها الأساس في تدبير المريض من حيث المعالجة والقبول في المستشفى. وأهم العلامات الدالة على الشدة: ضعف الرضاعة وتسرع التنفس ورقص خنابتي الأنف والزرقة.

الدراسة الشماعية:

لا تعد صور الصدر الشعاعية إجراء منوالياً وليس لها شأن كبير في اتخاذ القرارات العلاجية، وقد تؤدي أحياناً إلى اتخاذ تدابير علاجية لا ضرورة لها. ويمكن إجراء صورة شعاعية للصدر حين الشك بتوضع الإصابة بالفحص السريري، أو حين عدم تحسن الحالة مع مرور الفترة المتوقعة لذلك، أو لكشف التشوهات الخلقية .

والتظاهرات الشعاعية متبدلة وغير نوعية: إذ تكون الصورة الشعاعية طبيعية في نحو ١٠٪ من الحالات، ويكون منظر فرط تمدد الصدر واضحاً في ٥٠٪ من الحالات، ويشاهد التسمك حول القصيبات أو ذات الرئة الخلالية في (٥٠-٨٠٪) من الحالات، والانخماص الرئوي شائع وقد يكون متدلاً.

الدراسة المخبرية:

ليس من الضروري إجراء الدراسات المخبرية حين يتفق العمر والفصل والفحص الفيزيائي مع التشخيص.

يكون تعداد الكريات البيض في الدم بين (٨٠٠٠- ١٥٠٠) كرية وقد يكون منحرفاً نحو الأيسر، ولم تستطع معظم الدراسات الراجعة الربط بين ارتفاع الكريات البيض وحدوث المضاعفات الجرثومية. وقد تفحص غازات الدم لصغار الرضع ومجموعات الخطورة العالية.

ونادراً ما تفيد الفحوص الفيروسية في تدبير الحالات، ولكنها تستخدم للتشخيص السببي في نطاق ضيق. وتتحرى فحوص متوافرة تجارياً مستضد الإنفلونزا ونظيرة الإنفلونزا والفيروس التنفسي المخلوي والفيروس الغدي في الخلايا البشروية من المفرزات الأنفية البلعومية أو الغسالة القصبية. وإجراء هذه الفحوص مفيد حين تتضمن خطة المالجة إعطاء مضادات الفيروسات.

التشخيص:

الفحص الفيزيائي والقصة المرضية هما عماد التشخيص في التهاب القصيبات، وتعد الفحوص المخبرية والشعاعية مكملة، وتفيد في حالات المضاعفات أو التشخيص التفريقي عن الحالات المشابهة.

التشخيص التفريقي:

كثيراً ما تلتبس حالة التهاب القصيبات الحاد بالربو، لكن وجود قصة عائلية ربوية؛ ونوبات متكررة في الرضيع؛ ويداية مفاجئة من دون علامات خمج تنفسي سابق؛ مع استجابة جيدة وفورية لإرذاذ الموسعات القصبية يوجه التشخيص نحو الربو. أما الأمراض الأخرى التي يجب التفكير فيها فهي: الداء الليفي الكيسي، والتهابات الرثة والقصيبات الجرثومية أجنبي، والشنوذ الرئوي الانسدادي، واستنشاق جسم أجنبي، والشنوذ الخلقي التشريحي، والقلس المعدي المريئي، وتلين القصيبات، والنفاخ الفصي الخلقي، والحلقة الوعائية الرغامية، والكيسة القصبية، والمرض القلبي الخلقي، والعضوية. ولكل والسعال الديكي والتسمم بمركبات الفسفور العضوية. ولكل من هذه الأمراض علامات وفحوص مخبرية وشعاعية مميزة تمكن الطبيب من تشخيصها.

المالجة:

١- المعالجة في المنزل:

معالجة التهاب القصيبات عرضية تهدف إلى جعل الأطفال أكثر راحة في حين تقاوم أجسادهم الفيروس، ويمكن استعمال مبخرة لترطيب الهواء تساعد على تهدئة السبيل

التنفسي المخرش وتريح من السعال، وإعطاء سوائل كافية يساعد على إبقاء المفرزات الأنفية مائية وسهلة التنظيف، وإعطاء الرضعات بكميات أقل لكن بتواتر أكثر، إلى جانب المعالجة الفيزيائية كرفع الرأس وتغيير الوضعيات. كما يمكن استعمال الماء المالح على شكل قطرات أنفية، ويمكن استعمال ماصر أنفي لإزالة السوائل الأنفية، وتعالج الحمى باستعمال خافضات الحرارة كالأسيتامينوفين، ولا يستعمل الأسبرين خوفاً من تطور الحالة إلى متلازمة راي.

حين تطور الحالة وازدياد شدتها باستمرار ارتفاع الحرارة وظهور مضرزات انضية كثيفة صضر أو خضر وازدياد شدة السعال وصعوبة التنفس وظهور الأزيز والطحة grunt حين ظهور هذه الأعراض يجب استشارة الطبيب لاحتمال المعالجة في المستشفى.

٢- استطبابات الاستشفاء:

أ- نقص الأكسجة: إذا كان إشباع الأكسجين المراقب أقل من ٩٥٪ في هواء الغرفة أو PaO2 > ٠٠ ملم زئبقي.

ب- عسر التنفس المتوسط إلى الشديد (معدل التنفس في أثناء النوم ٥٠-٦٠ مرة/ دقيقة و أكثر).

- ج- الأطفال أقل من ستة أشهر.
- د- هبوط إشباع الأكسجين مع أكسجين ٤٠٪ (٣- ٤ ل/د).
 - نوب توقف التنفس والحماض.
 - و- صعوبة التغذية الضموية.
 - ز- عدم القدرة على توفير العناية المناسبة في المنزل.
 - ٣- المالجة داخل الستشفى:

يجب التشديد في أثناء إقامة الطفل في المستشفى على إعادة الفحص والتقييم السريري المتكرر لاتخاذ الإجراءات اللازمة إذا تطورت الحالة إلى قصور تنفسي وتعتمد المعالجة على:

أ- تقديم الأكسجين الرطب للمحافظة على إشباع الأسجين بين ١٩و٢٩٪ لأن إشباع الأكسجين بين ١٩و٢٩٪ ينقص من الجهد التنفسي ويؤخر تعب العضلات التنفسية مما يسمح للمعالجات الأخرى بالعمل. ويعطى الأكسجين عن طريق القنية الأنفية أو القناع أو الخيمة وبمعدل ١٥٠ لرد. ولا يوجد مضاد استطباب للأكسجين، ولكن التراكيز العالية منه (٥٠-١٠٠٪) خطرة ـ ولاسيما في المرضى الذين يعانون آفات رثوية أو قلبية خلقية مزمنة ـ إذ يمكن أن تسوء حالهم بإعطاء الأكسجين.

أما إعطاء heliox (وهو مزيج من الهليوم ٧٠-٨٠٪ والأكسجين ٢٠-٧٠) الذي تنخضض مقاومة الطرق

التنفسية حين استخدامه بديلاً للأكسجين؛ فإن الدراسات لم تنصح بالاستخدام المنوالي له.

ب- تعويض السوائل: يجب إعطاء السوائل الوريدية للأطفال المصابين بضائقة تنفسية متوسطة إلى شديدة: إذ إن ضعف التغذية والحمى وتسرع التنفس تؤدي إلى التجفاف، وإن هدف المعالجة بالسوائل هو تعويض النقص والتزود باحتياجات الصيانة مع تجنب الإفراط بإعطاء السوائل؛ لأن ذلك قد يحرض على تشكل وذمة خلالية ولاسيما حين يرافق الحالة اضطراب إفراز الهرمون المضاد للإدرار.

ج- سحب المفرزات الأنفية والفموية؛ وقد ذكرت دراسات حديثة أن المحلول الملحي بتركيز ٣٪ أعطى نتائج أفضل من التراكيز الملحية المعتادة ٩٠٠٪.

د- وضعية نصف الجلوس لأنها تحسن آليات التنفس وتوفر المزيد من الراحة.

ه- مراقبة الحرارة والتنفس وتنظيمها ولاسيما في الأطفال الصغار.

٤- المعالجات الدوالية:

تحاول دراسات عدة استخدام علاجات مختلفة لالتهاب القصيبات، لكنها للأسف لم تستطع تأكيد استخدام أي من هذه الأدوية بصفة منوالية وأساسية ويُذكر منها:

أ- الموسعات القصبية: تنقص الموسعات القصبية مقوية العضلات في الطرق المهوائية الكبيرة والصغيرة في الرئتين، لكن تأثيرها في الخمج التنفسي السفلي المترافق والأزيز للمرة مازال موضع جدل، ولاسيما في الرضع المصابين بأزيز للمرة الأولى. والموسعات القصبية المقصودة هي مقويات بيتا β الانتقائية كالسالبيوتامول والأدرينالين والأدرينالين الأدوية الراسمي raceme adrenaline، وقد درس فعل هذه الأدوية العديد من الباحثين في مناطق مختلفة من العالم ولم يتوصل إلى قرار نهائي بشأنها: إذ لوحظ في كثير من المراجعات أنها لم تقلل من فترة الإقامة أو الإنذار بل حسنت فقط من شدة الأعراض. لذلك لا توجد توصيات ملزمة باستعمال الموسعات القصبية إرذاذاً أو عن طريق الفم ويترك للطبيب الخيار في تطبيقها.

ب- الستيروليدات: أخفقت معظم التجارب في إظهار أي تأثير للستيروليدات الجهازية أو الإنشاقية في السير الطبيعي لالتهاب القصيبات، إلى درجة أنها لم تصل منها إلى التوصية باستخدام هذه الأدوية منوالياً ضمن الخطط المقررة.

ج- مضادات الثيروسات (الريبافيرين): لم يثبت فعلها جلياً في الدراسات التي تمت حتى الأن، لذلك لا ينصح باستخدامها المنوالي في المعالجة. وتطبق انتقائياً للأطفال ذوي الخطورة العالية وفي المراحل الباكرة من المرض. تعطى على شكل ضبوب aerosol بوساطة مولد الرذاذ صغير الجزيئات عن طريق قناع مدة ١٦-١٨ ساعة في اليوم ومدة ٧-٧ أيام. والاستفادة الحيوية بإعطاء الريبافيرين الفموي لا تتجاوز ٥٠٪.

د- الصادات: لما كان الخمج الجرثومي الثانوي غير شائع في التهاب القصيبات: فإنه لا ينصح باستعمال الصادات منوالياً، لكن قد يفيد إعطاء الإريثروميسين والأزيثروميسين للرضع بعمر ١-٤ أشهر المصابين بالمتدثرات أو المفطورات الرئوية.

هـ استخدام اضداد الشيروس RSV؛ توقف إعطاء الغلوبيولينات المناعية النوعية ضد الـ RSV وريدياً، ولم تثبت التجارب فائدة الباليفيزوماب palivizumab أو الموتافيزوماب motavizumab (وهي أضداد نوعية بشرية وحيدة النسيلة تستهدف الفيروس التنفسي المخلوي) في معالجة التهاب القصيبات حتى للمجموعات عالية الخطورة.

و- المعالجة بعامل التوتر السطحي surfactant: اظهرت الدراسات الحديثة أن التهاب القصيبات الشديد قد يترافق ونقص السورفاكتنت، كما أن بعض أشكال ذات الرئة الخلالية التالي لنقص السورفاكتنت يؤدي إلى إصابة شديدة بالتهاب القصيبات. وتشير الدراسات إلى أن استخدام السورفاكتنت إرذاذا فعال في الأطفال الذين يعانون التهاب القصيبات الشديد: والموضوعين على تهوية آلية: إذ قلل من فترة التهوية الألية ومن الإقامة في قسم العناية المركزة، ومازالت الدراسات مستمرة لتأكيد هذا التأثير.

٥- التهوية الألية (الميكانيكية): تحتاج نسبة صغيرة من المصابين بالتهاب القصيبات للتهوية الألية للحفاظ على الأكسجة المناسبة. والاستطبابات المعتادة للتنبيب هى:

- أ- توقف التنفس المتكرر.
- ب- زيادة الجهد التنفسي.
 - ج- الحماض المستمر.
- د- ارتفاع مستوى ثاني أكسيد الكربون.

الوقاية:

أهم الإجراءات الوقائية هي منع انتشار المرض، لذلك يجب عزل الرضع ذوي الخطورة العالية عن المصابين بأعراض تنفسية.

وتنصح الأكاديمية الأمريكية لطب الأطفال بتطبيق Palivizumab و RSV-IGIV وقائياً في التهاب القصيبات في الحالات التالية:

 ١- الأطفال الذين يقل عمرهم عن سنتين ولديهم آفة رئوية مزمنة.

- ٢- الخدج بعمر ٢٢ أسبوعاً أو أقل.
- ٣- الخدج بعمر ٣٦ إلى ٣٥ أسبوعاً مع عوامل خطورة عالية
 إضافية.

وتعطى هذه الأدوية شهرياً في فصل الشتاء أو في أشهر انتشار الفيروس الرئوي RSV- IGIV، وإن صعوبة إعطاء RSV- IGIV بالطريق الوريدي شهرياً ولمدة ٢-٤ ساعات قلل من استخدامه وحل محله اله palivizumab الذي يعطى عضلياً كل ٣٠ يوماً.

وتذكر الدراسات أن نسبة الاستشفاء والحاجة إلى الأكسجين نقصت حين استخدام هذه الأدوية وقائياً، لكن كلفتها المرتفعة (٣٠٠٠ دولار) للمريض الواحد حدد من استعمالها. ويعد الـ RSV-IGIV مضاد استطباب ولا ينصح بالـ palivizumab للأطفال المصابين بآفة قلبية ولادية مزرقة.

وينصح بإعطاء اللقاح المضاد للإنفلونزا للأطفال بين ٢-٦٠ شهرا وللقائمين على الاعتناء بهذه المجموعة العمرية، ولا يوجد حتى الآن لقاح مضاد للفيروس التنفسي المخلوي. وهناك خطط جديدة للعلاج والوقاية تقوم على تصميم جزئيات صغيرة تملك فعالية مضادة للفيروس التنفسي المخلوي small molecules with antiviral activity. وقد طبقت بعض هذه المركبات، وهناك مركبات قيد الدراسة والبحث قد تفتح آفاقا جديدة للعلاج والوقاية.

المضاعفات:

هناك مضاعفات للمرض وأخرى للمعالجة: يكون المرض خفيفاً ومحدداً لنفسه في معظم الحالات، لكن الإصابة قد تسبب بعض المضاعفات في الرضع المضعفين مناعياً: أوالذين يعانون مرضاً قلبياً أو رئوياً مزمناً أهمها: متلازمة الضائقة التنفسية الحادة، وانسداد القصيبات، وقصور القلب الاحتقاني، والخمح الثانوي، والتهاب العضلة القلبية، واضطرابات النظم ومرض رئوي ثانوي. وتتضمن مضاعفات المعالجة الربح الصدرية المحرضة بالتهوية واضطرابات النظم بسبب الموسعات القصبية، والأخماج المستشفوية بسبب الموسعات القصبية، والأخماج المستشفوية بسبب العلاجية.

الإنداره

التهاب القصيبات مرض محدد بذاته، ولكن لاحظت بعض الدراسات أن الأطفال الذين تم قبولهم في المستشفى لالتهاب

القصيبات بسبب الشيروس التنفسي المخلوي هم أكثر استعداداً للإصابة بأمراض الطرق الهوائية الارتكاسية من الأطفال الذين لم يقبلوا في المستشفى، وإن لدى نصف المصابين بالربو قصة سابقة للإصابة بالتهاب القصيبات. لذلك تقترح بعض المراكز إعطاء الستيروئيدات الإنشاقية أو مضادات الليكوترين للأطفال الذين أصيبوا بالتهاب القصيبات للوقاية من الربو ولاسيما الأطفال المؤهبين وراثياً. ويبقى السؤال: هل يحرض التهاب القصيبات الستجابة مناعية تتظاهر لاحقاً على شكل ربو، أو أن لدى

هؤلاء الرضع تأهباً وراثياً للربو كشفت عنه الإصابة؟ والخلاصة أن التهاب القصيبات هو مرض الرضع معالجته عرضية في معظم الحالات وتحتاج نسبة قليلة من المصابين إلى الاستشفاء، يمكن تطبيق الموسعات القصبية أو الستيروئيدات أو الصادات في حالات خاصة تعتمد على خبرة الطبيب وحالة الطفل، وإن تكرر الإصابة محتمل جداً مع ارتفاع نسبة ظهور أعراض الربو في المؤهبين وراثياً منهم، والدراسات مستمرة لاكتشاف اللقاحات الفعالة للوقاية منه.

الربو القصبي في الأطفال

رغد سمعان

الربو asthma مرض التهابي مزمن يصيب الطرق الهوائية،
تتداخل في إحداثه عدة خلايا التهابية: الخلايا البدينة mast
تتداخل في إحداثه عدة خلايا التهابية: الخلايا البدينة cell
والحمضات واللمضاويات T والمعتدلات والخلايا
الظهارية. يسبب هذا الالتهاب نوبات متقطعة من الأزيز
والزلة التنفسية وضيق الصدر chest tightness والسعال
الجاف وخاصة الليلي أو الصباحي الباكر. تترافق هذه
النوبات وانسداد منتشر ومتبدل في الطرق الهوائية قابل
للتراجع عفوياً أو بالمعالجة. كما يترافق وفرط استجابة
قصبية قصبية (الهواء البارد
والجاف، والجهد، والدخان).

الانتشاره

يقدر بأن ٥-١٠٪ من الأطفال يصابون في طفولتهم بأعراض ربوية، كما تبدأ الأعراض الأولى قبل ٤-٥ سنوات من العمر في ٨٠-٩٠٪ من الأطفال الربويين، وفي ٣٠٪ منهم تظهر الأعراض في نحو السنة من العمر.

وعلاقة سن البدء بالإندار غير مؤكدة، وعوامل الخطورة للتطور نحو الإزمان persistent asthma هي:

- ١- قصة عائلية للربو.
- ٢- قصة شخصية اليرجية allergies مثل التهاب الجلد
 التأتبي أو التهاب الأنف التحسسي أو التحسس الغذائي أو التهاب ملتحمة تحسسى.
- ٣- أخماج الطرق التنفسية السفلية الشديدة: مثل ذات الرئة أو التهاب القصيبات الشعرية المعالجة في المستشفى.
 - ٤- نقص وزن الولادة.
 - ٥- الذكور.
 - ٦- التدخين السلبي.
 - هناك نوعان رئيسان للربو في الأطفال:
- الأزيز المتكرر في سن الطفولة الباكرة والمثار بالأخماج
 التنفسية (كان يسمى سابقاً الربو الداخلي المنشأ).
- ٢- الربو المزمن وأكثر أشكاله شيوعاً الشكل المترافق
 والأرجية allergy، يستمر في الطفولة المتأخرة حتى سن
 الكهولة (وكان يسمى سابقاً الربو الخارجي المنشأ).

الفيزيولوجيا المرضية،

الربو هو انسداد الطرق الهوائية الناجم عن تقبض العضلات الملس في جدار القصبات بتأثير الوسائط الالتهابية التي تفرزها الخلايا البدينة والبالعات الحويصلية

والخلايا الظهارية الموجودة في الطرق الهوائية. إضافة إلى وذمة المخاطية التنفسية بتأثير الوسائط الالتهابية التي تزيد من نفوذية الشعيرات الدموية، وفرط إفراز المخاط الناجم عن فرط تنسج الغدد المخاطية.

وحين الإزمان يحدث ما يسمى إعادة بناء الطرق الهوائية airway remodeling، وهي آلية تهدف إلى ترميم نسج الطرق الهوائية المتأذية، وتنتهي بالنتيجة بفرط تنسج العضلات الملس والغدد المخاطية وفرط التنسج الوعائي إضافة إلى توضع الكولاجين تحت الطبقة الظهارية وثخن الغشاء القاعدي، والانسداد الناجم عن هذه الظاهرة دائم وغير عكوس.

يكون الانسداد على أشده في مرحلة الزفير: لأن الطرق الهوائية داخل القفص الصدري تصبح أصغر في أثناء الزفير، ومع أن انسداد الطريق الهوائي يكون منتشراً ولكنه لا يكون بدرجة واحدة في الرئتين (تهوية غير متساوية): فإنه يؤدي إلى نقص في تهوية الحويصلات وبالتالي إلى اضطراب غازات الدم (\$PCO2\, PO2\). وفي المرحلة المبكرة من الهجمة الربوية الحادة ينخفض PCO2 بسبب فرط التهوية، وحين تقدم الحالة يرتفع PCO2 وينخفض PH الدم مؤدياً إلى حماض استقلابي، وفي الحالات الشديدة جداً يحدث فرط ضغط شرياني رئوي وإجهاد بطين أيمن.

في حالات الربو التحسسي وبعد استنشاق المحسس للمرة الأولى يحدث ما يدعى التحسس sensitization أي تصنيع IgE النوعي للمحسس. وحين التعرض مرة ثانية للمحسس نفسه يحدث التفاعل الالتهابي inflammatory reaction مؤدياً إلى انسداد الطرق الهوائية وذلك على مرحلتين:

- في المرحلة الباكرة (في مدة ١٥-٣٠ دقيقة) يحدث التقبض القصبي، ويمكن الوقاية منه بالموسعات القصبية منبهات β.
- وفي المرحلة المتأخرة (بعد ٤- ١٣ ساعة) يحدث الارتكاس الالتهابي والوذمة وفرط إفراز المخاط، ويترافق ذلك وفرط تضاعل الطرق الهوائية الذي قد يستمر بضعة أسابيع. ويمكن الوقاية منه بمضادات الالتهاب (الكورتيزونات). لذلك يجب الانتباء بعد مرور المرحلة الحادة وتوقع التفاعل المتأخر.

الوراكة:

الوراثة في الربو متعددة العوامل polygenic أي ترتبط

بجينات متعددة. وكلما ابتعدت فيها درجة القرابة قل احتمال حدوث المرض.

نسبة خطورة حدوث الربو في طفل أحد أبويه مصاب بالربو ٥٪، وترتضع هذه النسبة إلى ٥٠٪ إذا كان الوالدان مصابين بالربو.

العوامل المؤدية إلى إحداث نوية الربو في الأطفال:

1- العوامل المخرشة: تؤثر عن طريق تحريض النهايات الحسية للمبهم مما يؤدي إلى التقبض القصبي، مثل دخان التبغ ودخان السيارات والمعامل ومدافىء الحطب والمازوت ورائحة البنزين والمازوت والأوزون والغبار ومثبتات الشعر والعطور ومواد التنظيف كالكلور.

Y- العوامل الخمجية، وتكون العامل الأساسي المحرض للنوبة تحت عمر السنتين، وليس لها علاقة مباشرة به IgE وإنما يحدث تحريض لا نوعي للخلايا البدينة RNAV، ولاسيما الفيروس نظير الإنفلونزا والفيروس الرئوي RNAV، والفيروس التنفسى المخلوى RSV.

٣- العوامل الأرجية؛ وذلك في الأشخاص المتحسسين sensitized. تتحد هذه المؤرجات مع IgE الموجودة على سطح الخلايا البدينة، مما يؤدي إلى انطلاق الوسائط الالتهابية وبالتالى حدوث التقبض القصبي، مثل:

i-غبار الطلع (أعشاب أو أشجار أو حشائش) والعث moth المنزلي.

ب- العفن والرطوبة.

ج- الصوف و الريش ووبر الحيوانات.

د- بعض الأغذية: ولاسيما إذا رافقت النوبة أعراض عدم تحمل هضمي أو أعراض جلدية أو كلتاهما. مثل: السمك والبيض والمكسرات.

وهناك عوامل أخرى تثير نوبة الربو كالجهد والاضطرابات العاطفية (ضحك أو بكاء) أو فرط التهوية أو الهواء البارد والهواء الجاف.

التظاهرات السريرية:

تختلف اختلافاً كبيراً باختلاف المرضى، وتراوح من نوبات خفيفة نادرة التكرار حتى نوبات شديدة متكررة عائقة للنشاط والفعالية ومسببة للغياب المتكرر عن المدرسة. وتكون النوبة على العموم سريعة التطور بعد التعرض للمؤرجات وبطيئة التطور بعد الاخماج الفيروسية.

تحدث الهجمات غالباً في الليل وتبدأ النوبة بسعال جاف تتبعه زيادة عدد مرات التنفس وظهور الزلة التنفسية الزفيرية وتطاول الزفير.

وبالفحص: فرط وضوح بالقرع في الجانبين. قد يجس الكبد والطحال بسبب انتفاخ الرئة والضغط على الحجاب الحاجز. وبالإصغاء يسمع الأزيز وتطاول زمن الزفير. وفي مرحلة تالية تسمع خراخر خشنة ثنائية الجانب ناجمة عن المضرزات الالتهابية. ويدل غياب الأزيز وتعذر سماع الأصوات التنفسية على شدة التضيق القصبي (الربو الصامت).

ويزيادة شدة النوبة يصبح الطفل ضجراً ومتعباً والتعرق ظاهراً ويصعب عليه الكلام من دون التوقف لأخذ النفس. يزداد معدل النبض كما تظهر علامات الشدة التنفسية واستعمال العضلات التنفسية المساعدة (رفيف جناحي الأنف السحب بين الأضلاع وفوق القص) ويتخذ الطفل وضعيات مساعدة على التنفس كالانحناء للأمام. يدل على فرط الانتفاخ الرئوي انتفاخ الصدر وأخذه الشكل البرميلي ونقص مطاوعة القضص الصدري.

يكثر الألم البطني وخاصة حين السعال الشديد لاستعمال العضلات البطنية والحجاب الحاجز، وقد يحدث القياء بعد السعال ويتبع ذلك بعض التحسن في الزلة لكن ذلك يكون مؤقتاً. يكون القشع في الطفل الكبير المصاب بالهجمة الحادة لزجاً وقليل الكمية في البدء؛ وبالمعالجة يصبح أقل لزوجة وأكثر كمية.

قد يحدث تجفاف لنقص الوارد وزيادة الضياع بسبب فرط التعرق وفرط التهوية، لذلك يعد تعويض السوائل وريدياً ركناً من أركان العلاج الصحيح.

وأخيراً تظهر الزرقة والخبل وتشوش النهن (علامات القصور التنفسي الحاد واحتباس CO2).

بين النويات،

معظم الأطفال ليس لديهم أعراض بين النوب وإصغاء الصدر لديهم طبيعي، ولكن يشكو بعضهم خارج النوب سعالاً جافاً ويمكن سماع الأزيز في أثناء الزفير القسري.

مخبرياه

ترتفع الحمضات في الدم ≥ ٤٪ وكذلك في القشع في المصابين بالربو، كما يرتفع IgE في حالات الربو الأرجي. اختبارات التحسس الجلدي الأرجى:

يجرى في حالات الربو الأرجي اختبار ارتكاس الجلد للمحسسات الاستنشاقية المتهمة بإثارة نوبة الربو.

صورة الصدر الشعاعية:

طبيعية غالباً أو تظهر علامات خفيفة لفرط الانتفاخ الرئوي (فرط وضوح الأضلاع واستقامتها وتباعدها وتسطح الحجاب الحاجز)، وهي أساسية لكشف المضاعفات (انخماص

أو استرواح).

اختبارات وظائف الرئة:

تجرى في العيادة أو المستشفى، وتفيد في تشخيص الربو ومتابعة المريض الربوي إضافة إلى تقييم فعالية العلاج المعطى، وتجرى عادة حين يصبح الطفل قادراً على إجراء زفير مطول وقسرى (غالباً بعد ٦ سنوات من العمر).

أما منزلياً فيجرى اختبار «ذروة الجريان الزفيري» Peak أما منزلياً فيجرى اختبار «ذروة الجريان الزفيري» expiratory flow (PEF) المريض وتقييم كفاية السيطرة على الربو.

التشخيص:

يعتمد على تكرار الأعراض من سعال وأزيز ولاسيما المزدادة بالجهد. ويحدث في بعض الأطفال سعال مزمن جاف ولاسيما في الليل وزلة ولكن من دون أزيز مرافق. ويصعب تشخيص الربو أحياناً دون عمر السنتين لكثرة الأخماج الفيروسية كالتهاب القصيبات الشعرية والتهاب الحنجرة والرغامي والقصبات، وعندها يعتمد على المعايير التالية لتشخيصه:

١- تكرار النوب.

٧- وجود قصة ربوية في العائلة أو قصة أرجية أو كلتيهما
 (كالأكزيما والتهاب الأنف التحسسي).

- ٣- ارتضاع الحمضات في الدم والقشع.
 - \$- ارتضاع الـ IgE في الدم.

التشخيص التفريقي:

في الرضع: يدخل في التشخيص التفريقي كل الحالات المسببة لزلة تنفسية انسدادية مثل: التهاب القصيبات الشعرية والقلس المعدي المريئي وتليف المعثكلة الكيسي والجسم الأجنبي القصبي والانضغاط القصبي خارجي المنشأ بسبب عقدة درنية أو تشوهات قوس الأبهر (الحلقة الوعائية). أو داخلي المنشأ بسبب الأورام القصبية والاعتلالات القلبية مع تحويلة shunt يسرى - يمنى والاستنشاق المتكرر التالي لاضطرابات البلع وأمراض نقص المناعة والداء الهيموسيدريني الرئوي.

في الأطفال الأكبر سناً يفكر أيضاً بالتهاب الأنف والجيوب المزمن، والتهاب القصبات المزمن الانسدادي، وعسر حركة الأهداب الخلقي، والتهاب القصيبات الساد، واضطراب وظيفة الحبال الصوتية.

المضاعفات:

الانخماص الرئوي ولاسيما الفص المتوسط، واسترواح الصدر والمنصف، ويؤدي انتفاخ الرئة المزمن إلى تبارز القص

وتشوه الصدر وأخذه الشكل البرميلي. قد يتضاعف الربو الحاد بذات الرئة والقصبات، ويكون التراجع فيها بطيئاً.

التعبيره

يرتكز على الفهم الجيد للألية الإمراضية للربو: وعلى أن انسداد الطرق الهوائية فيه ناتج من: تقبض العضلات الملس للقصبات ومن وذمة المخاطية التنفسية الالتهابية، إضافة إلى فرط إفراز المخاط الناجم عن فرط تنسج الغدد المخاطبة.

والهدف النهائي هو السيطرة الجيدة على المرض وتحقيق الفايات التالية:

- ١- الحفاظ على نشاط وفعالية فيزيائية طبيعية،
 والإقلال من التغيب عن المدرسة قدر الإمكان بسبب الربو.
 - ٢- تجنب النوم المضطرب بسبب الأعراض الليلية.
- ٣- الوقاية من تطور الربو إلى الإزمان وحدوث إعادة بناء
 الطرق الهوائية airway remodeling.
- ٤- الوقاية من تطور هجمات الربو الحادة نحو هجمات تزداد شدة.
 - ٥- الحفاظ على وظائف رئة طبيعية.
- ٦- الاختيار الحكيم للأدوية للإقلال قدر الإمكان من حدوث التأثيرات الجانبية.

ويعتمد تنبير المريض الريوي على الركالز الأساسية التالية:

 أ- السيطرة على العوامل التي تسهم في إثارة هجمات الربو أو زيادة شدتها وذلك بتحاشي التعرض للعوامل المثيرة للنوية: المؤرجات، والمخرشات، وتبدلات الطقس المفاجئة.

ب- السيطرة على الحالة الالتهابية في الطرق الهوائية بوساطة مضادات الالتهاب الاستنشاقية.

ج- علاج الحالات المرضية المرافقة للربو التي تسبب زيادة في شدة الهجمات الربوية: مثل التهاب الأنف التحسسي، والتهاب الجيوب، والقلس المعدي المريثي.

المالجة الدوالية:

يظهر الجدول رقم (١) مراحل تدبير الربو حسب شدته وفقاً لبرنامج الوقاية والتثقيف العالمي للربو National . Asthma Education & Prevention Program

يؤكد هذا البرنامج ضرورة البدء بمعالجة «عالية المستوى» حتى تتم السيطرة على الهجمات ويقيم العلاج كل شهر مدة سنة لدراسة إمكان الانتقال إلى المستوى الأقل شدة.

تتم المعالجة الإنشاقية دائماً عبر الحجرة الاستنشاقية: لأنها لا تتطلب جهداً من الطفل، كما أنها تساعد على إيصال

الحاجة إلى علاج دوائي طويل الأمد	وظائف الرلة	الأعراض الليلية	الأعرا <i>ض</i> النهارية	الشدة
لا حاجة	FEV1 or PEF ≥ 80% PEF variability < 20%	< ٢مرة/ الشهر	≤ ٢مرة/ الأسبوع	المرحلة ا الربو الخفيف المتقطع Mild Intermittent
مضادات الالتهاب: إما جرعات صغيرة من الكورتيزونات الإنشاقية الكرومولين، أو معدلات اللوكوتريين/ الثيوفللين كبديل	FEV1 or PEF ≥ 80% PEF variability 20-30%	< ٢مرة/ الشهر	≤ ٢مرة/ الأسبوع مرة/ اليوم <	المرحلة ٢ الربو الخفيف المستمر Mild Persistent
مضادات الالتهاب:إما جرعات متوسطة من الكورتيزونات الإنشاقية او جرعات صغيرة منها مع مقلدات الودي مديدة التأثير او مع معدلات اللوكوتريين/ الثيوفللين كبديل	FEV1 or PEF " 80% & > 60% PEF variability > 30%	أكثر من مرة/ الأسبوع	أعراض يومية استعمال يومي لمقلدات الودي قصيرة الأمد	المرحلة ٣ الربو المعتدل المستمر Moderate Persistent
مضادات الالتهاب: الكورتيزونات الإنشاقية بجرعات عالية + مقلدات الودي مديدة التأثير يمكن إضافة معدلات اللوكوتريين/الثيوفللين. قد نحتاج إلى	FEV1 or PEF ≥ 60% PEF variability > 30%	شائعة	أعراض مستمرة. تحدد النشاط الفيزيائي، هجمات حادة متكررة	المرحلة ٤ الربو الشديد المستمر Severe Persistant
	لا حاجة مضادات الالتهاب: إما الكورتيزونات معدلات اللوكوتريين/ الثيوفللين كبديل مضادات الالتهاب: إما الكورتيزونات الإنشاقية أو جرعات متوسطة من مقلدات الودي مديدة جرعات صغيرة منها مع التأثير أو مع معدلات اللوكوتريين/ الثيوفللين الكورتيزونات الإنشاقية الكورتيزونات الإنشاقية بجرعات عالية + مقلدات الودي مديدة التأثير بحرعات عالية + مقلدات اللوكوتريين/الثيوفللين اللوكوتريين/الثيوفللين الكورتيزونات الإنشاقية	FEV1 or PEF ≥ 80% PEF variability < 20% FEV1 or PEF ≥ 80% PEF variability 20-30% PEF variability 20-30% PEF variability 20-30% PEF variability 20-30% FEV1 or PEF 80% & > 60% PEF variability > 30% PEF variability > 30% PEF variability > 30% FEV1 or PEF 80% & > 60% PEF variability > 30% PEF variability > 30% FEV1 or PEF PEF variability > 30% FEV1 or PEF ≥ 60% PEF variability > 30% PEF variability > 30%	FEVI or PEF ≥ 80% PEF variability < 20% المورتيزونات الالتهاب: إما المورتيزونات الإلتهاب: إما الكورتيزونات الإنشاقية الكرومولين. أو الكورتيزونات الإنشاقية الكرومولين. أو الكورتيزونات الإلتهاب:إما الكورتيزونات الإلتهاب:إما الكورتيزونات الإنشاقية المورتيزونات الإنشاقية الموكوترين/ الثيوفللين التأثير الموفللين التأثير الموفللين الكورتيزونات الإنشاقية الموكوترين/ الثيوفللين الكورتيزونات الإنشاقية الموكوترين/ الثيوفللين الكورتيزونات الإنشاقية الموكوترين/ الثيوفللين الكورتيزونات الإنشاقية الموكوترين/الثيوفللين الكورتيزونات الإنشاقية الموكوترين/الثيوفللين. الكورتيزونات الفلوفللين. الكورتيزونات الفموية قد نحتاج إلى الكورتيزونات الفموية قد نحتاج إلى الكورتيزونات الفموية	FEVI or PEF ≥ 80% PEF variability < 20% FEVI or PEF ≥ 80% PEF variability PEF

الدواء أبعد ما يكون في الطرق التنفسية، وبذلك تقلل من تراكم الدواء (وخاصة الستيروئيدات القشرية) على المخاطية الفموية، فتقلل من امتصاصه الجهازي وبالتالي من تأثيراته الجانبية.

تدبير الهجمات الربوية الحادة:

- في المنزل: جميع الأطفال المصابين بالربو يجب أن يعطى ذووهم خطة مكتوبة للتصرف حين حدوث هجمة ربو في المنزل، كما يجب أن تُشرح للأهل الأعراض الباكرة المنبئة بحدوث الهجمة (السعال وضيق النفس والأزيز والبدء باستخدام العضلات المساعدة) وكيفية تكثيف المعالجة باكراً ما أمكن لتجنب ازدياد شدتها.

تعطى مقلدات الودي قصيرة التأثير مثل السالبوتامول إنشاقاً كل ٢٠ دقيقة مدة ساعة، فإن تحسنت الأعراض يباعد بين الجرعات، وإلا يعطى البردنيزون الإنشاقي ٣-١٠ أيام إضافة إلى مقلد الودي الإنشاقي، أما إذا لم يستجب المريض

للمعالجة فينصح الأهل بمراجعة المستشفى.

يعطى الأكسجين باستمرار، إضافة إلى مقلدات الودي إرداداً بطريقة متواترة أو مستمرة، ويمكن إضافة حالاًت نظير الودي مثل prednisone . يعطى prednisone وريدياً حتى التحسن السريري وتحسن ذروة الجريان الزفيري.

وينقل المريض إلى العناية المشددة في حال عدم الاستجابة للمعالجة واستمرار الشدة التنفسية والتهديد بحدوث قصور تنفسي حاد (الحالة الربوية)، وإضافة إلى ما سبق يوضع المريض في هذه الحالة تحت المراقبة القلبية التنفسية monitoring مع مراقبة أكسجة الدم عبر الجلد.

تجرى معايرة غازات الدم الشرياني وشوارد الدم، وتجرى

صورة صدر إذا وجدت علامات موضعة بالإصغاء. تعطى السوائل الوريدية بحذر. كما يمكن استخدام مقلدات الودي الثيوفللين، حتى سلفات المغنيزيوم وريدياً، أو استنشاق المافيح من الأكسجين والهليوم). وقد يحتاج بعض المرضى إلى التنبيب وإلى وضعهم على جهاز التنفس الاصطناعي.

:desensitization المالجة الناعية

يلجاً إلى هذه المعالجة في حالات الربو التحسسي حينما لا يمكن تجنب بعض المؤرجات؛ أو عند تعدد الأدوية المعطاة للسيطرة على الربو، أو عند عدم تقبل المريض للعلاج، وذلك بعد التأكد من علاقة المؤرج المتهم بإحداث الأعراض.

الإنداره

يصيب السعال والأزيز المتكرر ٣٥٪ من الأطفال في أعمار

ما قبل المدرسة. تستمر أعراض الربو في ثلث الأطفال حتى الطفولة المتأخرة، في حين يتحسن الثلثان قبل المراهقة. تنبئ شدة الأعراض الربوية بعمر ٧-١٠ سنوات باستمرار الربو لما بعد البلوغ، فالأطفال المصابون بالربو المتوسط إلى الشديد مع وظائف رئة غير طبيعية سيعانون منه حتى ما بعد البلوغ. أما المصابون بالربو الخفيف مع وظائف رئة طبيعية فيتحسنون غالباً مع الوقت.

الوقاية:

تبدأ الوقاية في الطفولة الباكرة لتجنب حدوث إعادة بناء الطرق التنفسية airway remodeling، وذلك عن طريق الاستخدام المبكر لمضادات الالتهاب في الطفل الذي يعاني أزيزاً متكرراً ولديه عوامل خطورة للتطور نحو ربو مستمر، كما ينصح بإعطاء لقاح الإنفلونزا لمرضى الربو سنوياً.

الذبحة الحنجرية (الخانوق)

برنار خازم

تتناسب مقاومة الطرق التنفسية عكساً مع القوة الرابعة لقطرها، لذلك فإن صغر قطر هذه الطرق التهابياً كان أم وذمياً يؤدي إلى ارتفاع المقاومة، ويؤدي بالتالي إلى زيادة العبء على العمل التنفسي. يطلق على الالتهاب الذي يصيب الحبال الصوتية وما تحتها من أنسجة اسم التهاب الحنجرة أو التهاب الحنجرة والرغامي أو التهاب الحنجرة والرغامي والقصبات، أما ما يصيب فوق الحبال الصوتية فيطلق عليه اسم التهاب ما فوق المراد supraglottitis.

النبحة الحنجرية أو الخانوق Croup:

تطلق على مجموعة من الأخماج الحادة يجمع بينها إصابة الحنجرة، وتتجلى بسعال نباحي مميز ويحة وصرير شهيقي في أغلب الحالات (وقد يكون شهيقياً زفيرياً) تدل كلها على الانسداد العلوي. ويصيب الخانوق الحنجرة والرغامي والقصبات عموماً: ولكن حين تتغلب الإصابة الحنجرية تطغى على الصفحة السريرية تماماً، والاختلافات في التسميات تعبر عن الطيف السريري المتعدد لرض واحد.

الأسباب الخمجية:

إذا استثنينا الإصابات الجرثومية (الدفتريا والتهاب لسان الزمار الحاد) فإن كل الإصابات شيروسية، تؤلف الحمات نظيرة الإنفلونزا ٢-١-٣ نحو ٧٥٪ من الحالات، تليها الإنفلونزا B-A والشيروس الغدي adenovirus والشيروس الخلوي المتنفسي (RSV) والشيروس الخلوي المتنفسي والحصبة، وتترافق الأنفلونزا A والعديد من إصابات الحنجرة الشديدة، ونادراً ما تعزل المفطورات الرئوية التأثير. وتحدث الإصابات غالباً في الطقس البارد من السنة.

تراوح أعمار المصابين بين ٣ أشهر و٥ سنوات مع ذروة حدوث في السنة الثانية من العمر، تتكرر الإصابة بين ٣ و٦ سنوات، وتخف بعدها كلما ازداد نمو الطرق التنفسية. وهناك استعداد عائلي للإصابة بالخانوق بنسبة ١٥٪.

كانت المستدمية النزلية في الماضي مسؤولة عن معظم حالات التهاب لسان المزمار الحاد؛ وتغير الأمر بعد انتشار لقاح Hib، فقد انخفضت نسبة الإصابة بها بمقدار ٨٠-٨٠٪ وأصبحت العقديات والعنقوديات والرئويات السبب الأعظم في حالات التهاب لسان المزمار في الملقحين.

وقبل انتشار اللقاح كانت المستدمية النزلية تصيب الأطفال بين ٢-٤ سنوات (مع إمكان حدوثها بعمر سنة حتى ٧ سنوات)، أما الآن فأصبحت تصيب البالغين بألم بلعومي حاد، كما تصيب ضعيفي المناعة ومن لم يستجب للقاح.

التظاهرات السريرية:

ا-الخانوق: (التهاب الحنجرة والرغامى والقصبات) أكثر انسدادات الطرق العلوية شيوعاً، تسببه الفيروسات السابقة الذكر. يبدأ المرض بسيلان أنفي والتهاب بلعوم وسعال خفيف وحرارة خفيفة في ١-٣ أيام تظهر بعدها أعراض الانسداد العلوي وعلاماته فيظهر السعال النباحي المميز ويصبح الصوت أجش مبحوحاً مع الصرير stridor الشهيقي (في بعض الحالات تكون الحرارة عالية). تسوء الأعراض في الليل كما تشتد العلامات والأعراض سوءاً بالبكاء والهيجان. يفضل الطفل الجلوس والبقاء منتصباً حسب شدة يفضل الطفل الجلوس والبقاء منتصباً حسب شدة وتزول في مدة اسبوع. ويتحمل معظم المرضى مرضهم ويشفون بسرعة.

يشاهد بالفحص سيلان أنفي، وصوت أجش، والتهاب بلعوم مختلف الشدة، وتسرع تنفس نسبي، وحين تطور الحالة يشاهد تحرك خنابتي الأنف والسحب فوق القص وتحته ويين الأضلاع مع صرير مستمر، وفي الحالات الأشد تظهر الزرقة ونقص الأكسجة. فالطفل المنهك الأزرق مع زلة شديدة يستدعي التدخل السريع على المجرى الهوائي، وعندها قد تختلط الصفحة السريرية بصفحة التهاب لسان المزمار.

يشخص الخانوق سريرياً ولا يستدعي أخذ صورة للعنق، ولكن إذا ما أخذت صورة خلفية أمامية فإنها تظهر التضيق النموذجي في منطقة تحت المزمار (steeple sign أو علامة برج الكنيسة) وهذه العلامة لا نوعية ولا تتناسب مع الزلة السريرية، ويجب ألا تؤخر الصورة معالجة المريض الستعجلة.

Y-التهاب لسان المزمار الحاد supraglottitis): epiglottitis هو حادثة خطرة تتجلى بسير صاعق من الحرارة العالية وعسر البلع وغياب الصوت الواضح والزلة وانسداد الطرق العليا السريع السير، وقد تخدع هذه الحالة الطبيب غير الخبير لعدم وجود زلة في البدء، ولكن غالباً ما يتطور في ساعات لتظهر حالة المريض السمية مع عسر بلع وإلعاب

واضح وزلة تنفسية قوية، الرقبة بوضعية البسط كمحاولة لإبقاء الطرق التنفسية مفتوحة. يجلس المريض مستنداً بيديه ويميل بصدره إلى الأمام رافعاً ذقنه وفاتحاً فمه. ومع استمرار الزلة يمر الطفل بمرحلة تململ وجوع للهواء ينتقل بعدها إلى الزرقة والسبات.

يتأخر ظهور الصرير الحنجري ويدل على قرب اكتمال الانسداد، ويموت المريض إذا لم يسعف.

يعتمد التشخيص على رؤية لسان المزمار الكرزي المتوذم cherry red بالمنظار مع إصابة الأنسجة المجاورة بالتورم والالتهاب، ويجب التأكيد أن استعمال المنظار يجب أن يكون حصراً في مكان مجهز (العناية المشددة أو غرفة العمليات)، كما يجب الابتعاد عما يزعج المريض كفتح الفم بالقوة وفتح الوريد ووضعية الاستلقاء الظهري، وكلها تؤجل إلى ما بعد فتح المجرى الهوائي.

وإذا لم يكن التشخيص واضحاً تؤخذ صورة شعاعية جانبية للعنق بوضع البسط فيظهر فيها لسان المزمار متسمكاً كالإبهام (thumb sign)، وإذا كانت الصورة مائلة ظهر مدوراً. ويجب أن يرافق الطفل إلى الأشعة خبير باستخدام المنظار.

ومتى تأكد التشخيص يجب إجراء التنبيب الأنفي الرغامى وأحياناً خزع الرغامى، بغض النظر عن الزلة الموجودة: لأن ٦٪ من هؤلاء يموتون من دون فتح طريق هوائي مقارنة بد ١٪ مع فتح الطريق الهوائي، أما مدة التنبيب فتعمتد على تطور حالة المريض واستمرار تورم لسان المزمار، ويبقى عادة ٢-٣ أيام: لأن استجابة المريض للصادات تكون جيدة، كما تعتمد على وجود مضاعفات أخرى.

7- التهاب الحنجرة الحاد acute infectious laryngitis هو التهاب فيروسي غير شديد يتجلى بالتهاب بلعوم وصوت أجش ولا تحدث فيه زلة تنفسية ولا علامات عامة، ولكن تشاهد بالتنظير وذمة الحبال الصوتية وما تحت المزمار؛ لأن الانسداد يصطفى المنطقة تحت المزمارية.

4- الخانوق التشنجي spasmodic croup: يحدث بعمر سنة إلى ثلاث سنوات ويشبه الخانوق العادي سريرياً. ولكن من دون قصة خمج أو قصة عائلية، السبب غالباً اليرجيائي ونفسي. تشاهد بالمنظار وذمة شاحبة مائية من دون تخرب المخاطية (خلاقاً للخانوق الخمجي)، يبدأ في الليل فجأة بسعال جاف نباحي خشن مع صرير شهيقي، المريض خائف وهائج، ولكن الأعراض تزول في ساعات لتعاود على درجة أخف في الليلة التالية، وتعود بأوقات أخرى أيضاً لتدل غالباً

على أليرجيا لبروتين القيروس.

التشخيص التفريقي:

١- التهاب الرغامى الجرثومي الذي يأتي على رأس
 القائمة.

٢- الخناق الدفتريائي وهو نادر بسبب اللقاحات: يتجلى بحرارة خفيفة وألم بلعوم ودعث ونقص شهية، وفي غضون
 ٢-٣ أيام تظهر النتحة البيضاء الرمادية على اللوزتين وسقف الحلق: وهي ثابتة تنزف عند محاولة نزعها، سير المرض مخاتل: إذ قد يحدث الانسداد فجأة.

٣- الحصبة التي يبدو فيها الخناق في أوج تظاهراتها
 السريرية.

4- استنشاق الجسم الأجنبي وهو حاد مضاجئ من دون سوابق.

٥- خراج خلف البلعوم أو حول اللوزتين الذي يقلد
 الانسداد العلوى وكذلك الإصابات الضاغطة.

٦- الوذمة العرقية العصبية في التآق والأرتكاس
 التحسسي الحاد.

٧- أسباب نادرة مثل التكزز بنقص الكلس، وحروق أنسجة البلعوم والحنجرة بشراب حار.

المالجة:

١- ممالحة الخالوق:

التدبير الأساسي هو إبقاء الطريق التنفسي مفتوحاً باستعمال الأدرنالين والستيروئيدات، ولم تثبت فائدة البخار في هذا.

1- الأدرنائين الراسيمي racemic adrenaline: يعطى إرذاذاً: إذ أنه يقبض الشرينيات ما قبل الشعريات عن طريق مستقبلات بيتا الأدرنرجية: مؤدياً إلى امتصاص السوائل من المسافات الخلالية محققاً تراجع الوذمة في بطانة الحنجرة.

الأدرنالين الراسيمي مزيج ١٠١ من الأدرنالين الميمن والميسر، ويعطى تقليدياً بمقدار ٢٥, ١- ٧٥, ١ مل من محلول ٢٠, ٢٥ في ٣ مل سائل ملحي نظامي، ويمكن تكراره كل ٢٠ دقيقة.

استعمل الأدرنالين الراسيمي في البدء للإقلال من العوارض الجانبية للأدرنالين الميسر (تسرع نبض وفرط الضغط الشرياني) ولكنه غير متوافر خارج الولايات المتحدة، إضافة إلى أن التجارب أثبتت فائدة الأدرنالين الميسر (المتوافر تجارياً) بمقداره مل من محلول ١٠٠٠/١ من دون أي عوارض إضافية.

يستطب إعطاء الأدرنالين إرذاذاً حين وجود صرير متوسط إلى شديد في أثناء الراحة، كما يعطى حين الحاجة إلى التنبيب لنقص الأكسجة والزلة.

يدوم تأثير الإرذاذ أقل من ساعتين، لذلك يراقب المريض في هذه المدة لئلا تعاوده الأعراض (علماً أن استعمال الأدرنالين نفسه لا يسبب ارتداد الوذمة): حتى إذا لم تعاوده الأعراض أرسل إلى المنزل. ويجب التحفظ من استعماله في المصابين بتسرع قلب أو رباعي فاللو أو انسداد مخرج البطين.

ب الستيروليدات: تفيد جداً في الخانوق الفيروسي، فهي تخفف وذمة بطانة الحنجرة. وتشير معظم الدراسات إلى فائدة الدكساميتازون بمقدار ٢, • ملغ/كغ جرعة وحيدة، علما أن التأثير متساو بين الاستعمال الضموي والعضلي، كما يتساوى بالتأثير الدكساميتازون العضلي والبدسونايد إرذاذاً. يرسل المريض إلى المستشفى في حالات الصرير في أثناء

يرسل المريض إلى المستشفى في حالات الصرير في اثناء الراحة والصرير المترقي: وحين تثبط القدرات الدماغية: وحين عدم أخذ السوائل عن طريق الفم.

٧- معالجة التهاب لسان المزمار:

هو حالة إسعافية طبية تستدعي التدخل السريع بتنبيب المريض في العناية المشددة أو غرفة العمليات. لا يفيد فيه الأدرنالين ولا الستيروئيدات، كما يجب بعد إجراء التنبيب

أخذ زرع الدم ومضرزات الحنجرة وأحياناً بزل السائل الدماغي الشوكي.

تعطى الصادات: سيفوتاكسيم أو سفترياكسون أو الأمبسلين مع السلباكتام بالوريد، يزول الالتهاب بعد عدة أيام من استعمال الصادات ولكن يجب الاستمرار باستعمالها بين ٧-١٠ أيام.

يعطى الريفامبين وقائياً ٢٠ملغ/كغ مرة يومياً (وجرعة أعظمية ٢٠٠ملغ) مدة ٤ أيام حين وجود أي مخالط تحت ٨٤ شهراً لقاحاته غير كافية: أو أي مخالط تحت ١٢ شهراً ممن لم يتم لقاحاته، وفي المخالطين الضعيفي المناعة.

٣- تورم الحنجرة الحاد الأليرجيالي:

يعالج بالأدرنالين الألفي ١٠٠٠/١ بمقدار ٠,٠١ مل/كغ تحت الجلد وبحد أعلاه ٥,٠٥٠، أو يعطى الأدرنالين إرذاذاً، وتدعم المعالجة بإعطاء الستيروئيدات ٢-٤ مغ بريدنيزون/ كغ/اليوم. وبعد التحسن يزود المريض بحقنة أدرنالين مهيئة سابقاً في محقنة جاهزة للاستعمال حين الضرورة.

 الخانوق التالي للتنبيب الرغامي في التخدير العام: يعطى الأدرنالين والستيروئيدات.

وأخيراً: يستعمل التنبيب في كل حالات التهاب لسان المزمار وفي القليل من حالات الخانوق الفيروسي التي غالباً ما ترافق الحصبة الشديدة والإصابة بالإنفلونزا A.

السعال الديكي (الشاهوق)

نسمة كراوي

السعال الديكي pertussis (أو الشاهوق) إنتان حاد في الطرق التنفسية وصف منذ عام ١٥٠٠. أسماه سيدنهام عام ١٩٠٠ وتعني السعال الاشتدادي، وهذه التسمية أفضل من cough whooping التي تعني السعال الشاهوقي: إذ لا يحدث الشهيق في معظم المرضى.

الأسياب

البوردتيلة الشاهوقية Bordetella pertussis هي المسؤول الوحيد عن المرض في الأويئة، والمسؤول المعتاد عنه كذلك في الحالات الضردية. وهي عُصورًات coccobacilli سالبة الغرام، شديدة الحساسية. والبوردتيلة نظيرة الشاهوقية Bordetella parapertussis سبب عارض للمرض في الحالات الفردية.

الوياليات

يسجل نحو ٦٠ مليون إصابة بالسعال الديكي كل سنة حول العالم، تسبب أكثر من ٥٠٠,٠٠٠ وفاة. كان السعال الديكي قبل استخدام اللقاح سبب الوفيات الأول بين الأمراض التي تنتقل بالعدوى في الأطفال دون سن الـ ١٤ في الولايات المتحدة الأمريكية، وأدى استخدام اللقاح الواسع إلى تخفيض الإصابات بمعدل يزيد على ٩٩٪.

الإنسان هو النوي الوحيد المعروف للسعال الديكي، وتحدث العدوى بالتماس القريب عبر القطيرات المستنشقة. ويحدث المرض بشكل متوطن مع تزايد عدد الحالات كل ٣- سنوات. وتشاهد أعلى نسبة في الأطفال دون سن ٦ أشهر، ويليها الأشخاص بين١٠-١٥ سنة من العمر.

وقد يصاب الأقرباء الأكبر سناً من المراهقين والكهول بمرض متوسط الشدة أو لا نموذجي، لكنهم يعدون مصدراً مهماً لعدوى الرضع وصغار الأطفال. ولا تؤدي الإصابة بالخمج ولا استعمال اللقاح إلى حدوث مناعة دائمة مدى الحياة.

أشد ما تحدث العدوى في الطور النزلي وفي الأسبوعين الأولين من بدء السعال، ومن العوامل التي تؤثر في إطالة زمن العدوى: السن، والحالة المناعية، ووجود إصابة سابقة بالشاهوق واستخدام الصادات. فالطفل الرضيع مثلاً غير الملقح وغير المعالج قد يبقى معدياً مدة ٢ أسابيع أو أكثر بعد بدء السعال، والمراهق غير المعالج ولكنه ملقح سابقاً قد يكون معدياً مدة أسبوعين أو أكثر من بدء السعال.وقد تصل نسبة

العدوى إلى ١٠٠٪ في الأشخاص الحساسين المعرضين للقطيرات المعلقة بالهواء، وتصل نسبة الخمج تحت السريري بعد التعرض الشديد في المنزل إلى ٨٠٪ في الأشخاص المنعين مناعة كاملة أو المصابين إصابة سابقة. وقد أسهمت عودة الخمج تحت السريري إسهاماً مهماً ومؤكداً في التمنيع تجاه المرض. وإن المراهقين والكهول الذين يسعلون ولا تعرف إصابتهم بالسعال الديكي هم حالياً المستودع الأساسي الكبير للبوردتيلة الشاهوقية، وهم المصدر المعتاد للإصابات في الرضع والأطفال.

لا تعيش البوردتيلة الشاهوقية مدة طويلة في المحيط، ووجود حَمَلة مزمنين غير مؤكد.

يبدأ تناقص الوقاية من المرض النموذجي بعد ٣-٥ سنوات من التلقيح وتصبح غير قابلة للقياس بعد ١٢ سنة.

الآلية الإمراضية

تستعمر البوردتيلة الشاهوقية الظهارة المهدبة فقط، ولا تزال الألية الإمراضية الدقيقة غير معروفة. تفرز البوردتيلة الشاهوقية الذيفان الشاهوقي وهو البروتين الأساسي المسؤول عن الفوعة، وله تأثيرات حيوية مثبتة عديدة بعضها مسؤول عن النظاهرات الجهازية للمرض. كما تفرز الجراثيم مواد أخرى فعالة حيوياً ولها شأن في المرض والمناعة: وفي تخرب الظهارة الموضعي الذي يؤدي إلى الأعراض التنفسية ويسهل امتصاص الذيفان.

التظاهرات السريرية

يسير السعال الديكي في ثلاثة أطوار: الطور النزلي ثم الاشتدادي ثم النقاهة.

يستمر الطور النزلي من أسبوع إلى أسبوعين، يبدأ بشكل مخاتل بعد فترة حضائة تمتد من ٣-١٧ يوماً بأعراض لا نوعية من احتقان أنفي وسيلان على نحو متفاوت، ويترافق هذا الاحتقان وارتفاع حرارة خفيف الدرجة، وعطاس، ودماع واحتقان ملتحمة. وحين تتراجع الأعراض البدئية يبدأ السعال علامة لبدء الطور الاشتدادي الذي يستمر ٢-٦ أسابيع. يكون السعال في البدء جافاً متقطعاً ويتطور إلى سعال اشتدادي يمثل السمة الميزة للسعال الديكي. يصبح الطفل الذي كان يبدو بصحة جيدة فجأة قلقاً يتشبث بأهله قبل أن تبدأ هجمات من السعال القاذف غير المتقطع. تتجه النقن والصدر في أثناء الهجمة إلى الأمام وينسدل اللسان

إلى الخارج، وتتورم العينان وتدمعان، ويصبح الوجه قرمزياً ثم يتوقف السعال وتحدث شهقة عالية عندما يجتاز الهواء المستنشق الطريق الهوائي المسدود جزئياً، ومن الشائع حدوث قياء تال للسعال مع إنهاك عام. يزداد عدد النوب الاستدادية، وسدتها في غضون أيام إلى أسبوع، ثم يستمر ثابتاً اياماً إلى أسابيع. قد تحدث في ذروة هذا الطور أكثر من نوبة كل ساعة. ثم يتناقص عدد النوب وشدتها ومدتها بتحول هذا الطور إلى طور النقاهة الذي يمتد إلى أكثر من أسبوعين.

لا يمر الرضع بهذه المراحل النموذجية، فتستمر المرحلة النزلية فيهم عدة أيام فقط أو لا تكون واضحة، ثم يجفل الطفل فجأة إثر شرب شيء أو التعرض لصوت أو ضوء أو عند المص أو التمطط، ويبدأ بعد أن كان يبدو معافى بالاختناق والتنهد والقياء ويضرب بأطرافه ويحمر وجهه. وقد لا يكون السعال العرض المسيطر في الرضع.

ونادراً ما يحدث الشهيق في الأطفال دون ٣ أشهر من العمر: إذ لا تكون تديهم القدرة في نهاية هذا الاستداد على خلق ضغط سلبي مفاجئ داخل الصدر، وقد تتلو الزرقة نوبة السعال الاستدادي، أو يتوقف التنفس من دون سعال، وقد يكون هذا هو العرض الوحيد، وقد يسبب الشاهوق الوفاة المفاجئة غير المتوقعة.

يكون الطور الاشتدادي وطور النقاهة لدى صغار الرضع طويلين، وعلى النقيض يصبح السعال والشهيق أعلى وأقرب إلى الشكل النموذجي في فترة النقاهة.

والأطفال الملقحون تكون كل مراحل المرض فيهم قصيرة. أما الكهول فمراحل المرض فيهم قصيرة غير مميزة. وهم يصفون إحساسهم بالاختناق الذي يتلوه سعال غير متقطع، وصداع، وإعياء ثم تنفس تنهدي من دون شهيق، يحدث القياء بعد السعال، وتفصل بين النوب ساعات تكون حالة المريض فيها جيدة. ويبدو في ثلث المرضى الكبار على الأقل سعال غير نوعي يمكن تمييزه فقط بطول المدة التي تدوم أكثر من

موجودات الفحص السريري غير مفيدة عادة، إلا إذا حدث خمج ثانوي جرثومي تضاعف بذات الرثة.

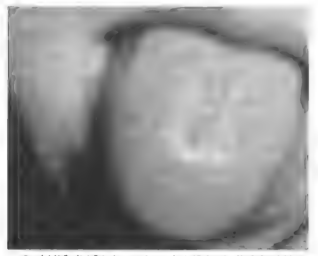
مدة السعال الديكي النموذجي ٦-١٠ أسابيع في الأطفال، أما المراهقون المصابون فيسعلون مدة ١٠ أسابيع أو أكثر.

تزداد نسبة المراضة والوفيات في الأطفال دون سن ٦ أشهر، ولاسيما الخدج وغير المنعين، ومعظم هؤلاء يحتاج إلى القبول في المستشفى. تحدث ٩٠٪ من حالات الوفاة تحت

سن ٤ أشهر، وأهم مضاعفات الشاهوق: توقف التنفس والخمج الثانوي والعقابيل الفيزيائية التالية للسعال الشديد.

وسبب الوفاة عادة الإصابة بنات الرئة الثانوية التي تحدث بالعنقوديات المنهبة أو المكورات العقدية الرئوية أو غيرها. ويدل عليها وجود الحمى وعسر التنفس بين فترات الاستداد وارتفاع العدلات. وقد ذكرت حوادث نادرة من توسع القصبات بعد الشاهوق، ويؤدي ازدياد الضغط داخل الصدر والبطن في أثناء السعال إلى نزف ملتحمة أو صلبة أو شبكية وإلى نمشات في أعلى الجنع، ورعاف، ونزف في الجملة العصبية المركزية، وفتق إربى أو سري.

وتحدث اضطرابات فى الجملة العصبية تالية غالباً



الشكل (١) اللسان المنتفخ المضوض مضاعضة شائعة للشاهوق نتيجة انتيابات السعال والاختناق. وقد تحدث أيضاً قرحات في لُجِيُم اللسان



الشكل (٣) نزيف تحت الماتحمة في الشاهوق يحدث بسبب ارتفاع الضغط داخل الصدر في أثناء انتيابات السعال العنيفة مما يؤدي إلى دفقات ضغط فجائية داخل الشعيرات. وفي هذا الطفل ترافق المنزيف تحت الملتحمة ونزف في الجفن السفلي، وهو مضاعفة نادرة. ولا ينتج من ذلك أذية مستديمة، وتنصرف هذه المضاعفات بسرعة.

لنقص الأكسجة، أو النزف المرافق للسعال أو نوب توقف التنفس في الصغار، وقد ينجم توقف التنفس أو بطء النبض عن تشنج الحنجرة أو منعكس مبهمي مباشرة قبل نوبة السعال. وقد يكون للذيفان شأن في الإصابة العصبية.

ومن المضاعضات في المراهقين والكهول: الغشي، واضطرابات النوم، والسلس البولي، وكسور الأضلاع وذات الرئة.

التشخيص

يجب الشك بالسعال الديكي في كل مريض يشكو بصفة رئيسة من السعال ولاسيما بغياب الحمى: ومن الدعث والآلام العضلية والطفح الجلدي أو المخاطي وألم البلعوم وبحة الصوت والزلة والأزيز أو الخراخر.

ويجب الشك بالسعال الديكي في الأطفال الكبار حين يتزايد السعال في غضون ٧-١٠ أيام، وتكون نوب السعال فيهم غير مستمرة.

كما يجب الشلك بالسعال الديكي في الأطفال دون سن ٣ أشهر الذين يصابون بنوب توقف تنفس أو زرقة.

ويدخل في التشخيص التضريقي أخماج المفطورات والمتدثرات والثيروس المخلوي التنفسي.

1- مخبرياً: يشاهد ارتفاع الكريات البيض (١٥,٠٠٠- مخبرياً: يشاهد ارتفاع الكريات البيض (١٥,٠٠٠- ١٥,٠٠٠) على حساب اللمفاويات في المرحلة النزلية. ويكون ذلك أقل أهمية في الكهول والأطفال المنعين جزئياً. ترتبط شدة الداء والوفاة بشدة ارتفاع الكريات البيض والصفيحات. وينبه ارتفاع العدلات إلى وجود إنتان جرثومي ثانه ي.

٧- صورة الصدر الشعاعية: فيها علامات بسيطة غير طبيعية. يشاهد في معظم الأطفال المقبولين في المستشفى ارتشاح حول السرتين أو وذمة أو انخماصات متفاوتة الشدة. ويدل التصلب المتنى على وجود خمج جرثومي ثانوي.

٣- الزرع: إن حجر التشخيص الأهم هو عزل البوردتيلة بالزرع، ويجب أخذ العينة بالمص العميق من البلعوم الأنفي: مع الانتباه إلى طريقة الأخذ والنقل وطرق العزل.

3- التألق المباشر للأضداد DFA: هو اختبار سريع، لكنه يحتاج إلى مخابر جيدة التجهيز والخبرة. وحساسية ال PCR في غسالة البلعوم الأنفي تعادل حساسية الزرع، لكنه غير متوافر في كل مكان.

يتوقع أن تكون نتائج هذين الاختبارين إيجابية في المرضى غير المنعين وغير المعالجين في الفترة النزلية وباكراً في المرحلة الاشتدادية. أما الملقحون جزئياً أو منذ زمن

بعيد فتكون الإيجابية فيهم أقل من ١٠٪ في الطور الاستدادي.

و الاختبارات المصلية لكشف أضداد البوردتيلة: في المرحلة الحادة وفي طور النقاهة هي الاختبار الأكثر حساسية في المرضى المنعين، وهي مفيدة ويائياً. إن كشف ارتفاع igG تجاه الذيفان الشاهوقي لدى الملقحين يدل على وجود خمج جديد. ولا يعتمد على أضداد igA ولا شي التشخيص.

المالحة

هدف المعالجة التقليل من عدد نوب الاشتداد، وتقديم المعالجة الداعمة حسب اللزوم، وتحسين التغذية، والراحة والشفاء من دون عقابيل.

يقبل الأطفال دون سن ٣ أشهر في المستشفى بلا استثناء، وكذلك الأمر في الأطفال بين ٣ و٦ أشهر: إلا إذا كانت النوب الاشتدادية متوسطة، كما يقبل الأطفال في أي سن حين حدوث المضاعفات.

ويعدَ الأطفال الخدج والمصابون بمرض قلبي أو ربُوي أو عضلي أو عصبي عالي الخطورة.

يتم تخريج المريض من المستشفى حين ثبات شدة المرض مدة ٤٨ ساعة أو تناقصها، وحين لا تكون هناك ضرورة للتداخل بين النوب، وتكون التغذية جيدة، وحين غياب المضاعفات، وحين يكون الأهل مهيئين للعناية بالطفل في المنزل من دون الحاجة إلى الأكسجين أو مص المفرزات.

١- الصادات: لها شأن في تحسين الخمج الباكر، ولكن
 ليس لها أثر في الأعراض السريرية في المرحلة الاشتدادية،
 وتستخدم للتقليل من نشر الجراثيم إلى الأخرين.

الأريترومايسين هو الدواء النوعي لأنه يقضي مباشرة وبسرعة على حملة الجرثوم في الجهاز التنفسي، ويعطى مدة ١٤ يوماً، وقد ذكرت المقاومة عليه نادراً. ويعطى الكلاريذرومايسين مدة أسبوع أو الأزيتروميسين (٥) أيام (وهو المفضل في الولدان). ولإعطاء الماكروليدات خطر ضخامة عضلة البواب في الولدان، لذلك يجب مراقبة كل من يتناول ماكروليد دون سن الشهر.

٢- لم تظهر الدراسات فائدة مقويات بيتا الأدرنرجية مثل
 السالبوتامول، ولاسيما أن الهياج المرافق للإرذاذ قد يحرض
 نوبة السعال الاشتدادي.

٣- كما لم يثبت شأن الستيروئيدات التي قد تخفف شدة
 المرض، لكنها تقنع الخمج الجرثومي الثانوي.

العزل: يجب إخضاع المرضى للعزل التنفسي مع استخدام القناع لكل من يعتنى بالمريض أو يدخل الغرفة.

يستمر العزل حتى بعد ه أيام من استخدام الماكروليدات. كما يجب إبعاد الأطفال المخالطين إلى حين تناول الصادات مدة ه أيام. تعطى الصادات لكل المخالطين بغض النظر عن العمر، أو اللقاح أو الأعراض.

ويعطى اللقاح للمخالطين عن قرب دون ٧ سنوات ممن تناولوا أقل من ٤ جرعات من اللقاح.

ه- مثبطات السمال: تأثيرها بسيط، وريما كان التقليل
 من التنبيه الذي يحرض النوب الاشتدادية هو الحل الأمثل
 لضبط السمال.

7- علاج المضاعفات: يكون بحسبها، ويعطى الأكسجين أو يطبق التنفس الصناعي في القصور التنفسي، ومضادات الاختلاج حين حدوثه، وتضاف صادات أخرى للأخماج الثانوية.

الوقاية

الوسيلة الأساسية للوقاية تلقيح الأطفال العام بدءاً من

الطفولة الأولى؛ مع إعطاء جرعات داعمة دورية.

تعطى ٣ جرعات من اللقاح المشترك مع الكزاز والدفتريا (اللقاح الثلاثي DTP). ويطبق حالياً اللقاح الثلاثي اللاخلوي DTaP، وتأثيراته الجانبية أقل من تأثيرات اللقاح العادي الذي يحوي الخلية الكاملة. تعطى جرعات اللقاح بعمر ٢ و٤ و٦ أشهر، والجرعة الرابعة وهي الداعمة الأولى بعمره١-١٨ شهراً. أما الجرعة الخامسة وهي الداعمة الثانية فيوصى بها بعمر ٤-٦ سنوات.

توفر منذ عام ٢٠٠٥ لقاح مكون من ذوفان toxoid الدفتريا وذوفان الكزاز مع لقاح الشاهوق اللاخلوي Tdap، والسن المناسبة لإعطائه بين ١٩و١١ سنة. وينصح بإعطائه للمراهقين بين ١٩و١١ سنة إذا أتموا لقاحات الطفولة. والكهول بين ١٩و٤٦ سنة يجب أن يعطوا جرعة داعمة منه بدلاً من الثنائي الكهلي العادي Td، كما ينصح بإعطائه للعاملين في المجال الطبي ممن هم بتماس مع الأطفال.

الدفتريا (الخناق)

نسمة كراوى

الدفتريا diphtheria خمج سمي حاد في الجهاز التنفسي العلوي أو الجلد، ينجم عن الوتديات الخناقية Corynebacterium diphtheriae المفرزة للذيفان بصفة أساسية ونادراً الوتديات المقرحة C. ulcerans، وهي جراثيم هوائية بشكل عصيات إيجابية الغرام عديدة الأشكال، غير مغلفة بمحفظة، لا تشكل أبواغاً وغير متحركة غالباً.

الوياليات:

الوتديات الخناقية ساكن حصري في الأغشية المخاطية والجلد في الإنسان، تنتشر رئيسياً بوساطة القطيرات المحمولة بالهواء والتماس المباشر مع المضرزات التنفسية أو النضحات exudate من الأفات الجلدية للمرضى.

وللحملة غير العرضيين في الجهاز التنفسي شأن مهم في نقل العدوى، كما تعد الإصابة الجلدية والحملة عبر الجلد مستودعاً صامتاً مهماً للدفتريا: إذ تبقى الجراثيم حية في الغبار مدة ٦ أشهر،

تناقصت حالات الدفتريا بدرجة مهمة في الولايات المتحدة الأمريكية وأوربا بعد تطبيق اللقاح، ولكنها ما زالت مستوطنة في بعض البلدان النامية. وفي المناطق الموبوءة يمكن 27-0% من الأسوياء أن يحملوا العوامل المرضة المولدة للنيفان.

كانت الإصابة تحدث بصفة أساسية في الأطفال دون ١٥ سنة: ومع تطبيق التلقيح انزاح سن الإصابة إلى الكهول الذين لم يلقحوا سابقاً، أو لم يعطوا جرعات داعمة.

الألية الإمراضية،

تسبب كل من الوتديات الخناقية المفرزة وغير المفرزة للنيفان الخمج المخاطي والجلدي، وتبقى في الطبقات السطحية من الجلد أو المخاطية التنفسية مسببة تفاعلاً التهابياً موضعاً. وتنجم الفوعة الكبرى عن قدرة الجراثيم على إفراز الذيفان الخارجي الذي يقتل الخلايا بتثبيط تشكل البروتين. يمتص الذيفان إلى داخل الغشاء المخاطي ويسبب تخرب الظهارة مع تفاعل التهابي، وتشكل النسج المتنخرة والخلايا الظهارية والفيبرين والكريات البيض والحمر والجراثيم غشاء كاذباً بلون رمادي بني شبيه بالجلد ملتصق يصعب انتزاعه (كلمة دفتريا هي الكلمة الإغريقية للجلد)، وتبدو تحته إذا انتزع مخاطية نازفة ومتوذمة.

الدفتريائي تأثيرا باكرا موضعاء

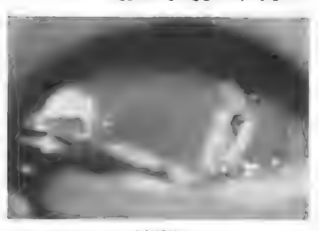
وقد يؤدي امتصاص الذيفان إلى تظاهرات جهازية قد تكون الألبة الإمراضية فيها ذات وساطة مناعية.

التظاهرات السريرية:

ترتبط بالمكان التشريحي للإصابة، وبالحالة المناعية للثوي، وإنتاج الذيفان وانتشاره الجهازي.

١- دفتريا الجهاز التنفسي: البلعوم واللوزتان هما بؤرة
 الخمج النموذجي ويتلوها الأنف والحنجرة.

تحدث أعراض موضعية بعد فترة حضانة تدوم ٢-٤ أيام، والعلامة الباكرة هي ألم البلعوم، ترتضع الحرارة ارتضاعاً معتدلاً في نصف المرضى ويحدث في أقل من ذلك عسر بلع، وبحة صوت، ودعث وصداع. ثم يتشكل غشاء في إحدى الجهتين أو في كلتيهما على اللوزتين (الشكل) وقد يمتد إلى اللهاة والحنك الرخو والبلعوم الضموي أو السفلي ومنطقة المزمار، تؤدي وذمة الأنسجة الرخوة وضخامة العقد اللمفاوية الرقبية إلى مظهر، عنق الثور، وتكون العقد قاسية دافئة ومؤلة باللمس وإندارها خطير.



الشكل (١) غشاء خناقي في البلعوم. يبدو الغشاء عادة بلون أبيض أو بلون أصفر ضارب إلى الرمادي، وقد تظهر لدى الطفل أعراض قليلة نسبياً في هذه المرحلة

تحدث الدفتريا الحنجرية حين امتداد الفشاء إلى الأسفل، وفي ١٠٪ من الحالات تصاب الحنجرة وحدها، ولهذه الإصابة خطر الاختناق. وقد يمتد الفشاء في الحالات الشديدة إلى الشجرة الرغامية القصبية.

تشبه الدفتريا الأنفية الزكام العادي في البدء ثم تصبح المفرزات الأنفية مصلية مدماة أو مخاطية قيحية: مع

تقرحات سطحية نموذجية في المنخرين والشفاه، وهذه الإصابة غير شائعة، وأكثر ما تحدث في الرضع، سيرها معتدل الشدة.

٧- الدفتريا الجلدية: شائعة في المناطق الدافئة. يحدث تقرح سطحي محمر غير مترق وغير شاف: مع تشكل غشاء رمادي بني. يصعب تفريقها من القوباء بالعنقوديات أو العقديات وقد تحدثان معاً. قد يحدث الخمج الدفتريائي على منطقة مصابة سابقاً بالحروق أو التسحجات أو اللدغ أو القوباء.

تصاب الأطراف غالباً ، ويحدث فيها ألم ووذمة ونضحة مع فرط الحس أو نقصه.

9- التوضعات الأخرى: نادراً ما تحدث إصابات جلدية في الأذن الخارجية ترافقها مفرزات قيحية كريهة الرائحة: أو في الملتحمة الجفنية التي تظهر حمراء متوذمة وغشائية، وقد يحدث تقرح قرنية، أو إصابة تناسلية، إنتان الدم نادر وهو قاتل، وذكرت حالات متفرقة من التهاب الشفاف ومن التهاب المفاصل القيحي تالية غالباً للوتديات غير المولدة للذيفان.

التشخيص

التشخيص سريري، والاعتماد على أخذ مسحة مباشرة والتلوين بطريقة غرام غير موثوق به.

تؤخذ عينات للزرع من الأنف والبلعوم أو أي مكان آخر للإصابات الجلدية المخاطية، ويجب نزع جزء من الغشاء والنضحة الكائنة تحته وتسليمه مع العينة؛ وإعلام المخبر لاستخدام الأوساط الخاصة بالزرع (هلام لوفلر وتيلوريت لاستخدام الأوساط الخاصة بالزرع (هلام لوفلر وتيلوريت للانتظار بين ١٦ و٤٨ ساعة قبل تأكيد التشخيص، يجرى بعد ذلك اختبار قابلية إفراز قبل النيفان. يجب تحديد الوتديات المزروعة والمعزولة حتى مستوى النرية؛ والقابلية لإفراز النيفان والتحسس الجرثومي.

يكون تعداد الكريات البيض في الدم طبيعياً، ومن الشائع حدوث فقر دم انحلالي ونقص صفيحات الدم.

التشخيص التفريقي:

تشبه الدفتريا البلعومية التهاب البلعوم التالي للعقديات بيتا الحالة للدم، والخمج بحمة ابشتاين بار أو الخمج بالفيروسات التنفسية الأخرى، لكن المظهر الخاص للغشاء الملتصق والممتد إلى ما بعد الحلق مع عسر البلع وغياب الحرارة نسبياً يميز الدفتريا. قد يقلد وجود جسم أجنبي في الأنف أو التهاب الأنف القيحي الدفتريا الأنفية.

والأسباب الأخرى للانسداد الحنجري تتضمن التهاب لسان المزمار الجرثومي والخانوق الحنجري croup والتهاب الخنجرة والرغامي والقصبات. ويعتمد في التفريق أيضاً على قلة الأعراض الأخرى في مرضى الدفتريا ومشاهدة الغشاء الكاذب. وتقلد متلازمة غيلان بار وشلل الأطفال أو التسممات الحادة اعتلال الأعصاب الدفتريائي.

المضاعفات

قد يحدث انسداد الطريق الهوائي بسبب الأغشية الكاذبة، مما يستدعي تنظير القصبات أو التنبيب الرغامي والتهوية الألبة.

وهناك نسيجان بعيدان عن مكان الالتهاب بالدفتريا قد يصابان هما القلب والجهاز العصبي.

ا- اعتلال العضلة القلبية السمي (الشكل ٢): يحدث في ١٠-١٧٪ من المرضى، وهو المسؤول عن ٥٠-١٠٪ من الوفيات، وترتبط الخطورة مباشرة بشدة الإصابة الموضعية الفموية البلعومية بتأخر العلاج بمضاد الديفان. تحدث العلامات الأولى للإصابة القلبية بين الأسبوع ٢-٣ من المرض مع تحسن الإصابة البلعومية، تبدو بتسرع القلب غير المتناسب ودرجة ارتفاع الحرارة، مع تبدلات تخطيطية وقد تحدث لا توسعي، ويخدث قصور القلب بشكل حاد أو مخاتل، وإذا شفي يكون الشفاء تاماً، وقد تبقى في المصابين اضطرابات نظم شديدة وبعض اضطرابات النقل.



الشكل (٣) التهاب عضلة قلب خناقي أدى إلى قصور قلبي ووذمة رثوية حادة

٧- اعتلال الأعصاب السمي: يوازي شدة الإصابة البدئية. يحدث بشكل حاد أو بعد ٢-٣ أسابيع من بدء الإصابة الفموية البلعومية. يبدو بشلل وضعف الحس في الحنك الرخو قد يتلوه ضعف الأعصاب البلعومية الفموية أو الحنجرية أو الوجهية مما يسبب خنة في الصوت، وصعوبة البلع، وخطورة الاستنشاق. تصاب الأعصاب القحفية في الأسبوع الخامس مؤدية إلى شلل حركي للعين وحول وتشوش الرؤية واضطراب المطابقة. ويحدث اعتلال الأعصاب العديد المتناظر بعد ١٠ المام حتى الشهور من الإصابة البلعومية الفموية.

الشفاء من الإصابة العصبية تام لكنه نادر.

٣- ذات القصبات والرئة: وذات الرئة الثانوية شائعة في الحالات الميتة.

المالجة:

١- ضد الديفان antitoxin الخاص هو العلاج الأساسي، ويجب استخدامه في غضون ٤٨ ساعة بالاعتماد على التشخيص السريري وقبل التأكد المخبري: لأنه يعدل الذيفان الحر فقط: وتنقص فاعليته بمرور الوقت. يعطى بجرعة واحدة - ٢٠٠,٠٠٠ وحدة حسب سمية الإصابة. ومكان الغشاء الكاذب وحجمه، ومدة المرض.

لا يفيد ضد الذيفان غالباً في الإصابات الجلدية الموضعة، لكنه يستخدم خوفاً من حصول عقابيل سمية. وهو غير مستطب في الحملة اللاعرضيين حتى لو كانوا غير ممنعين جيداً، كما لا يستطب للمخالطين اللاعرضيين.

٢- يحوي الغلوبولين المناعي المتوافر تجارياً نسبة ضئيلة
 من أضداد الدفتريا، وفائدته غير مؤكدة.

٣- المعالجة بالصادات؛ يفيد استخدام الصادات لإيقاف تشكل الذيفان؛ وعلاج الخمج الموضع وللوقاية من انتقال الجرثوم إلى من هم بتماس المريض.

الوتديات الخناقية حساسة لعدة صادات في الزجاج، لكن يستخدم في العلاج الإريترومايسين والبنسلين فقط. يعطى الإريترومايسين بجرعة ٤٠ مغ -٥٠مغ/كغ/يوم مقسمة بفواصل ٦ ساعات عن طريق الفم أو الوريد، وهو المفضل لاستئصال الجرثوم في حملة الإصابة البلعومية الفموية. يعطى البنسلين G-٢٠٠٠,٠٠٠ وحدة/كغ/يوم مقسمة بفواصل ٦ ساعات عضلياً أو وريدياً. أو يعطى البروكائين بنسلين ٢٥٠,٠٠٠ وحدة/كغ/يوم مقسمة بفواصل ١٢ ساعات عضلياً

تعطى الصادات مدة ١٤ يوماً، وهي ليست بديلاً من العلاج بضد الذيفان.

تعالج الإصابة الجلدية مدة ٧-١٠ أيام.

يتأكد استئصال الجرثوم بالحصول على نتيجتي زرع سلبيتين على الأقل بفاصل ٢٤ ساعة من الأنف والبلعوم أو الجلد بعد انتهاء العلاج. ويكرر العلاج بالإريترومايسين حين ايجابية أي زرع.

4- يستطب إعطاء اللقاح بعد الشفاء لإكمال الجرعات الداعمة للتمنيع: إذ لا يشكل كل المرضى أضداداً لذيفان الدفتريا بعد الخمج.

٥- المعالجة الداعمة: يجب عزل المرضى وتتخذ احتياطات الوقاية المعروفة من القطيرات أو التماس حسب الإصابة، وتستمر إلى ما بعد انتهاء العلاج والحصول على زرع سلبي. تنظف الإصابة الجلدية بالماء والصابون.

الراحة في السرير أساسية ولاسيما في المرحلة الحادة مدة أسبوعين حتى زوال خطر الإصابة القلبية، وتحدد العودة إلى الفعالية الطبيعية وفقاً لشدة الانسمام والإصابة القلبية.

الإندار:

يعتمد على فوعة الجرثوم، وسن المريض، وحالة التمنيع، ومكان الخمج، وسرعة تطبيق ضد النيفان. ترتبط معظم الوفيات بالانسداد الميكانيكي التالي للدفتريا الحنجرية أو رقبة الثور والمضاعفات القلبية. ولم تتغير نسبة الوفيات المقدرة بـ ١٠٪ من الإصابات التنفسية في الـ ٥٠ سنة الماضية.

الوقاية:

يجب إبلاغ الجهات المختصة عن كل الحالات المشتبه بها، وذلك لإجراء الاستقصاءات الكفيلة بمنع حدوث إصابات في المخالطين؛ ولتحديد منبع الإصابة والحَمَلة؛ وذلك بغية إيقاف انتشار المرض إلى غير المعرضين.

تقدر نسبة الحملة من المخالطين في المنزل بـ ١- ٢٥٪، وخطر حدوث الدفتريا بعد التعرض للمصاب في المنزل هو نحو ٢٪، أما خطر حدوث الدفتريا بعد التعرض لحامله فهو ٧٠٠ . ٠٠

اللقاح: الوسيلة الوحيدة الفعالة لضبط المرض هي إعطاء لقاح الذوفان (الذيفان المعطل Toxoid). يتوافر اللقاح إما مشتركاً مع لقاحي السعال الديكي والكزاز (ثلاثي DTP) أو مع الكزاز فقط (ثنائي DT). يعطى اللقاح الثلاثي الطفلي أو الثلاثي اللاخلوي DTaP أو الثنائي تحت سن ٧ سنوات، ويعطى اللقاح الثنائي الكهلي TD بعد ذلك.

يعطى اللقاح بعمر ٢ و٤ و٦ أشهر ثم بعد ٩-١٢ شهراً. ثم تعطى جرعات داعمة بعمر ٤-٦ سنوات و١١-١٢ سنة، ثم

تستطب جرعات داعمة كل ١٠ سنوات.

مضاد الاستطباب الوحيد للقاح هو حدوث ارتكاس تحسسي شديد أو مرض عصبي بعد الجرعة السابقة. أما الأثار الموضعية الجانبية فليست مضاد استطباب.

٧- المخالطون اللاعرضيون: يجب مراقبتهم مدة ٦-٧ أيام (فترة الحضانة)، وتؤخذ منهم زروع من البلعوم والأنف وأي إصابة جلدية. الوقاية بالصادات فعالة بغض النظر عن حالة التمنيع، ويعطى اللقاح المناسب للسن لمن لم يتلقوا جرعة

داعمة منذ ٥ سنوات.

٣- الحملة اللاعرضيون: حين كشف حامل لاعرضي يعطى الصادات ٧ آيام مع جرعة لقاح إن لم يلقح في العام السابق: مع اتخاذ الوقاية التنفسية والجلدية حتى الحصول على نتيجتى زرع سلبيتين بفاصل ٢٤ ساعة بعد العلاج.

يعاد الزرع بعد أسبوعين للحَمَلَة اللاعرضيين والمصابين المعالجين، ويعاد شوط العلاج بالإريترومايسين مدة ١٠ أيام: مع معاودة الزرع لاحقاً.

النكاف oreillons أحد أهم أمراض الطفولة الأولى، وهو خمج فيروسي حاد يصيب الأطفال في سن المدرسة وفي سن المراهقة، ويشكل خمج الغدد اللعابية (والنكفة خاصة) الإصابة السريرية الأكثر أهمية.

النكاف مرض تطوره سليم غالباً وتبقى المضاعفات العصبية والغدية (الخصية) نادرة نسبياً.

وصف أبقراط Hippocrate النكاف في القرن الخامس قبل الميلاد ولم يعرف أنه مرض مستقل حتى القرن التاسع عشر من قبل العالمين Trousseau، وعزل القيروس المسبب كل من Johnson وGoodpasture في بداية القرن العشرين. ثم عرفت خصائص فيروس النكاف الفيزيائية والبيوكيميائية في الولايات المتحدة الأمريكية عام ١٩٦٧.

السيبات

فيروس النكاف mumps virus هو المسبب لمرض النكاف، وهو فيروس دو محفظة يحوي الـ RNA من جنس الفيروسات المخاطانية paramyxoviridae من عائلة الـ paramyxovirus. يتميز فيروس النكاف بوجود نمط مصلي واحد إذ لا يبدي أي تبدلات مستضدية variations antigéniques (على عكس باقى الفيروسات من مجموعته).

يحوي الفلاف الشحمي للفيروس العديد من البروتينات والفليكويروتينات أهمها:

الفليكويروتين HN: المسؤول عن تثبيت الفيروس على
 الخلايا الهدف في الحي (invivo) وعن التراص في الزجاج
 (in vitro).

٢- الغيلكوبروتين F (بروتين الالتحام): المسؤول عن
 اختراق الفيروس للخلية في الحي وعن الانحلال الدموي
 بوجود الكريات الحمر في الزجاج.

الإمراض:

تنتقل العدوى transmission مباشرة من الشخص المصاب في بداية مرضه أي في الطور اللاعرضي. يتكاثر الفيروس في الخلايا الظهارية لأغشية الطرق التنفسية العليا ثم ينتقل عبر الدم وقد يؤدى إلى إصابات حشوية متعددة.

يظهر الفيروس في اللعاب قبل ٦ أيام من بدء التظاهرات السريرية للمرض، ويختفي بعد خمسة أيام من اكتمال اللوحة السريرية متزامناً مع ارتفاع مستويات الأضداد النوعية الإفرازية «IgA sécrétoires spécifiques». تمتد فترة

العدوى نحو عشرة أيام ويستمر طرح الفيروس في البول لعدة أسابيع.

يسبب الشيروس داخل الخلايا ظهور الفجوات noyaux pycnotiques (الغليظة) والنوى ذات المظهر الخاص (الغليظة) وذلك قبل بدء الانحلال الخلوى.

التظاهرات السريرية:

تراوح فترة حضانة النكاف بين ١٤ و٢٤ يوماً. يبقى المرض لاعرضياً في نحو ٣٠-٤٠ من المصابين، وتتضاوت شدة الأعراض السريرية كثيراً في المصابين بين أعراض الإنفلونزا والإصابات الحشوية حتى الإصابة العصبية والسحائية.

١- العلامات العامة:

تشبه الأعراض في الـ ٤٨ ساعة الأولى متلازمة الإنفلونزا مع حرارة لا تتجاوز الـ ٩٨ أو والام عضلية منتشرة (ولاسيما في العنق) وقهم، ودعث، وقياء وتبقى الحالة العامة مقبولة.

٢- الإصابات الفدية:

أ- إصابة الغدة النكفية parotidite: تظهر الإصابة في ٩٠٪ منها، ٩٠٪ من الحالات العرضية وهي ثنائية الجانب في ٩٠٪ منها، تكون النكفة مؤلة عفوياً أو بالمضغ أو بالجس مع آلام أذنية ونادراً ما يرافق الإصابة الضزز الانعكاسي trismus reflexe. تكون فتحة قناة Sténon محمرة بشدة، لكن من دون إفرازات. وتتورم النكفة لتملأ الحيز بين الخشاء وحافة الفك السفلي الخلفية، ثم يمتد التورم إلى الأمام وإلى الأسفل، ويقدر الورم سريرياً بالرؤية أكثر منه بالجس، ويبلغ التورم ذروته في مدة ١-٣ أيام وتندفع شحمة الأذن إلى الأعلى والخارج. وتتراجع إصابة الغدة النكفية في مدة ٨-١٠ أيام غالباً دونما تقيح أو ضمور ثانوي. وتتجلى الإصابة مخبرياً بارتفاع مستوى الأميلاز اللعابي في الدم والبول.

ب- إصابة الفند اللعابية: وهي إصابة أقل شيوعاً تكون
 عادة في الجانبين، ويكون التورم أشد وضوحاً في قاع الضم
 وتحت الذقن.

ج- التهاب المعثكلة pancréatite: تبدأ تظاهراته بين اليومين السابع والتاسع من بدء المرض بآلام شرسوفية، وغثيانات أو بشكل بطن جراحي حاد مع ترفع حروري وتدهور الحالة العامة. يندر تطور الإصابة نحو التهاب المعثكلة الحاد النخري ويغلب تراجعها نحو الشفاء.

د- التهاب الخصية الحاد orchite: يندر حدوثه في سن

الطفولة في حين ترتضع نسبة الحدوث إلى ١٥-٣٠٪ بعد سن البلوغ. تكون إصابة الخصية وحيدة الجانب (في ٩٥٪ من البلوغ. تكون إصابة الخصية وحيدة الجانب مع الحالات) وتزداد خطورة حصول الإصابة ثنائية الجانب مع التقدم بالعمر. وهنا يأتي دور الوقاية بتطبيق اللقاح الحي المضعف. يزداد التشحيص صعوبة حين الإصابة المعزولة للخصية؛ وتأتي إصابة الخصية غالباً بعد ٤ إلى ٨ أيام من المخصية؛ وتأتي إصابة الخصية غالباً بعد ٤ إلى ٨ أيام من أصابة النكفة فتعود الحرارة إلى الارتفاع ويكون كيس الصفن مؤلماً جداً. يشفى التهاب الخصية غالباً في أسبوع إلى المنافئة أسبوعين دونما عقابيل ويصادف ضمور الخصية المضاعفة أسبوعين دونما عقابيل ويصادف ضمور الخصية المضاعفة الخطرة حالات نادرة جداً من غياب النطاف عده المضاعفة الناجم عن الالتهاب الخلالي الذي يؤدي إلى التحول الهياليني hyalinisation وإلى تصلب الأنابيب الناقلة للنطاف.

ه- التهاب البيض ovarite: يحدث بنسبة ٥٪ من الحالات ولاسيما بعد سن البلوغ، وينجم عنه ألم بطن وارتفاع الحرارة. ومن عقابيله بعيدة المدى انخفاض معدل الخصوبة hypofertilité

و- التهاب الثدي mastite: يحدث بعد أسبوع من التهاب الغدة النكفية في اليافعات مع ألم الثدي وزيادة حجمه، وهي مضاعفة نادرة.

وعبور فيروس النكاف إلى حليب الأم لم ترافقه حالات عدوى الوليد بالرضاعة الوالدية.

٣- الإصابات العصبية:

يتمتع فيروس النكاف بتوجه شديد tropisme إلى البنى السحائية والعصبية:

أ- التهاب السحايا النكافي méningite ourlienne: قد تسبق هذه الإصابة الإصابات الغدية (ولاسيما النكفة) أو تتلوها، وقد تكون إصابة السحايا معزولة مما يجعل التشخيص أكثر تعقيداً. تتظاهر المتلازمة السحائية في ٥٠٪ من الحالات وتكون مخاتلة أو صريحة، ويظهر البزل القطني سائلاً رائقاً غير متوتر وزيادة نسبة بروتين السائل الدماغي الشوكي (٥,٠٥٠) غرام في اللتر)، ويكون محتوى السائل الدماغي الشوكي طبيعياً في حين تظهر بعض العناصر اللمفاوية.

يبقى مخطط الدماغ الكهريائي طبيعياً. يظهر اختبار اله يبقى مخطط الدماغ الكهريائي طبيعياً. يظهر اختبار اله Spécifiques الغلوبولينات المناعية النوعية الى اله IgG ويكون إيجابياً في ٣٠-١٠٠٪ من الحالات بالنسبة إلى اله IgM. تتراجع

التظاهرات السريرية لالتهاب السحايا كما تتراجع الحرارة في أسبوع تقريباً.

ب- التهاب الدماغ encéphalite: يرافق التهاب السحايا النكافي في ١٠٪ من حالاته التهاب الدماغ، وتكون تظاهراته متنوعة:

- تبدل الوعى الذي قد يصل إلى حالة الغيبوبة.
- حدوث النوب الاختلاجية ولاسيما بالأعمار الصغيرة.
- إصابات الأعصاب القحفية التي تحدث في ٥٪ من الحالات (إصابة العصب القحفي الثاني والثالث والخامس والسادس والسابع والتاسع).
- الإصابة السمعية إما مباشرة بإصابة العصب الثامن وإما بالتهاب الدهليز ويرافق ذلك دوار ورأرأرة.
- الرئح المخيخي ataxie cérébelleuse: هي إصابة نادرة، وقد تكون إصابة المخيخ معزولة وترافقها دائماً زيادة اللمفاويات في السائل الدماغي الشوكي، أما التصوير المقطعى المحوسب فيكون طبيعياً.
- حصول إصابة حسية حركية قد تترافق واضطراب عمل المصرات (نتيجة التهاب النخاع) أو حصول متلازمة -Barre
- قد يحصل استسقاء الدماغ (موه الرأس) (hydrocéphalie) نتيجة لانسداد قناة Sylvius ولاسيما في صغار الرضع.
- تندر إصابة متن (بارانشيم) الدماغ، وهي إن حدثت ترافقت ونسبة مرتفعة من العقابيل بعد سن البلوغ.

٤- إصابات أخرى:

أ- إصابة قلبية وعائية تترافق واضطراب النظم troubles واضطراب التوصيل conduction. كما وصفت حالات التهاب التامور أو التهاب الشغاف.

ب- إصابة كلوية: تتجلى ببيلة دموية وبروتينية دونما تبدل في وظائف الكلى.

ج- إصابة عينية وتشمل التهاب القزحية والتهاب الشبكية والمشيمية.

د- إصابة الرئة والجنب وهي نادرة جداً.

ه- إصابات مفصلية نادرة جداً.

النكاف والحمل:

قد يعرض حدوث النكاف في المرأة الحامل في الثلث الأول من الحمل للإجهاض أو لتشوهات الأجنة، أما الإصابة في فترات الحمل اللاحقة فيندر أن تؤدي إلى التشوهات الولادية. ولكنها قد تؤدي إلى نقص النمو داخل الرحم.

النكاف في الملقحين:

توسع التلقيح ضد النكاف في القرن الماضي، ومع ذلك قد تظهر حالات نكاف في الملقحين ولكن أعراضها وعلاماتها السريرية مخففة جداً ويصعب تشخيصها.

ومع أن النكاف يعد من أمراض الطفولة الأكثر سلامة، لكن يجب الانتباه لإمكان حدوث مضاعفات حادة ومهددة للحياة، أهمها: التهاب الدماغ والمضاعفات العصبية المرافقة والتهاب المعثكلة النخري الحاد واعتلال الجنين والمضغة، وإصابة الوليد بالاعتلالات التنفسية الشديدة.

تشمل عقابيل الإصابة بقيروس النكاف الإصابات العصبية الحسية (الصمم)، واضطراب المشي كما تشمل أيضاً ضمور الخصية ونقص الخصوبة على الرغم من ندرتهما.

التشخيص:

يعتمد التشخيص أساساً على التظاهرات السريرية، ويتم تأكيد الإصابة بالفحوص البيولوجية حصرياً للأشكال اللانمطية أو الخطرة أو للدراسات الوبائية.

١- فحوص نوعية:

أ- فحوص مباشرة: يتم فيها عزل الفيروس من اللعاب والبول والسائل الدماغي الشوكي ونادراً من المصل ثم يزرع الفيروس بعد التثفيل، وهي عملية شاقة ومكلفة، ولذلك استبدلت بها التقنيات غير المباشرة.

ب- فحوص غير مباشرة: استبدلت تقنيات الـ ELISA بتقنيات تثبيت المتممة وتثبيط التراص، وهي فحوص كمية الإستفرات تثبيت المتممة وتثبيط التراص، وهي فحوص كمية الإضداد في المصل وسطياً ما بين ١٢ و ١١٠ أيام. ويمكن الاعتماد على معايرة الـ lgG النوعي في المصل وفي السائل الدماغي الشوكي في حالات التهاب السحايا المشتبه، وذلك للوصول إلى التشخيص الدقيق.

وحديثاً تم الاعتماد كثيراً على تحري الـ IgM اللعابي بوساطة تقنيات المناعة الشعاعية radio-immunologique، وقعد ذات حساسية جيدة، علماً أن تقنيات تحري الـ IgA والـ IgA اللعابي تبقى قليلة النوعية.

٧- فحوص لانوعية: وتتلخص بارتفاع مستويات أميلاز المصل ولاسيما الإيزو إنزيم P التي توحي بوجود الخمج بشيروس النكاف في غياب التظاهرات السريرية لإلتهاب النكفة.

الوباليات:

يستوطن النكاف معظم المجتمعات غير الملقحة، وينتشر الفيروس من مستودعه البشري بوساطة التماس المباشر

والقطيرات المحمولة بالهواء والأدوات الملوثة باللعاب.

وللعوامل التالية شأن في وبالية المرض:

الفصول: تقع قمة الحدوث في نهاية الشتاء وبدء فصل الربيع.

٢- الكثافة السكائية: لها شأن مهم في انتشار الڤيروس
 (كما في رياض الأطفال. والمدارس، وأماكن العمل...).

٣- تزداد خطورة المرض مع تقدم العمر وتزداد نسبة حدوث
 المضاعفات والعقابيل بعد سن البلوغ.

4- كان للتمنيع الفعال بعد إدخال اللقاح عام ١٩٦٨ أبلغ
 الأثر في خفض معدل الحدوث السنوي بنسبة ٩٠٠.

9- إن غياب التغطية الشاملة باللقاح يسبب تباطؤ نشاط الفيروس، مما يجعل المراهقين والبالغين أكثر قابلية للإصابة به. ويؤكد هذا ضرورة إعطاء اللقاح لجميع الأطفال مع إعطاء جرعات استدراك rattrapage قبل دخول المدرسة مباشرة أو في سن البلوغ.

٦- تبلغ نسبة الوفيات في الأشكال العصبية نحو ٢ لكل

١٠ آلاف حالة.

المالحة:

١- المالجة العرضية:

أ- الراحة والمسكنات.

ب- مضادات الالتهاب غير الستروئيدية في حالات التهاب
 النكفة الشديد.

ج- يعطى الأنترفيرون الفا Interféron alpha في التهاب الخصية لتخفيض نسبة المضاعفات.

د- في التهاب الدماغ والتهاب المعثكلة الحاد تعطى الأدوية
 من زمرة مضادات الإفراز antisécrétoires ومضادات القياء
 مع المراقبة في العناية المشددة.

ه- المعالجة بالأضداد المناعية تصبح غير مجدية بعد تطور الأعراض السريرية.

٧- الإجراءات الوقائية:

أ- عزل المرضى حتى الشفاء السريري والسيما في حالة
 التماس مع المراهقين أو النساء الحوامل.

ب- ليس هناك استخدام فعلي للأضداد المناعية (التمنيع السلبي).

vaccination ou prophylaxie التمنيع الفعّال باللقاح active:

ينصح بالتمنيع الفعّال بسبب السراية الشديدة للنكاف في الفترة اللاعرضية ولاسيما بسبب زيادة احتمال حدوث المضاعفات والعقابيل مع تقدم العمر:

أ- يبقى التلقيح الطريقة المثلى لإنقاص المراضة والوفيات. يتمثل اللقاح بالفيروس المضعف من خلال المرور المتسلسل في بيوض أجنة الدجاج والزراعة في خلايا جنين الصوص. فعالية اللقاح الوقائية تزيد على ٩٥٪. وتعطى الجرعة الأولى منه ضمن اللقاح الثلاثي (حصبة حصبة المانية - نكاف) بدءاً من عمر ١٢ شهراً. ومن الممكن إعطاء لقاح النكاف معزولاً وحده إجراء وقائياً في حالات التماس مع المصابين ولاسيما للمراهقين وللنساء في سن الخصوبة والإنجاب وكذلك في حالة الفاشيات. تظهر المناعة بعد

التلقيح بأسبوعين وتدوم نحو ١٠ سنوات. وتعطى جرعة ثانية في سن دخول المدرسة (٥) سنوات.

ب - مضادات استطباب اللقاح: الحمل، والحساسية
 لكونات اللقاح، والأعواز المناعية الخلقية والمكتسبة وكذلك
 حالات الأمراض الحموية الحادة.

ج- الأثار الجانبية للقاح؛ محدودة عموماً، وتظهر بشكل حمامى ارتكاسية مكان الحقن، ونادراً ما يظهر التهاب النكفة والارتكاس السحائى الذي يزول تلقائياً في بضعة أيام.

تعد الإسهالات الحادة أحد آهم تظاهرات الأخماج المعوية gastroentérite في الأطفال. وتعرف الإسهالات الحادة La diarrhée aigüc بزيادة حجم البراز أو عدد مرات التبرز مقارنة بما هو معتاد في الطفل، وينبغي التفريق بين حالات الإسهال الحقيقي وحالات الإسهال العارض المؤقت، وكذلك يجب أن تفرق من حالة التبرز المتكرر في الرضيع- الذي يتغذى بحليب الأم - وهي حالة اعتيادية في هذه السن.

خطورة الأخماج المعوية:

١- تعد الأخماج المعوية والإسهالات الناجمة عنها أحد أهم أسباب المراضة morbidité بين الأطفال دون سن الخامسة ولاسيما في دول العالم النامي.

٧- وتعد الإسهالات الحادة ومضاعضاتها السبب الأول لوفيات الأطضال دون سن المدرسة، ولاسيما في السنتين الأوليين من العمر (٨٠٪ من حالات الوفيات). وتحدث الوفاة نتيجة الخمج الموي (الإسهالات الحادة):

أ- بسبب التجفاف الذي يعد سبب الوفاة الرئيس.

ب- ولأسباب تعود إلى التطور نحو سوء التغذية أو إلى مضاعفات الأخماج الجرثومية بالشيجيلا Shigella وغيرها.

٣- تشكل الأخماج المعوية أحد أهم أسباب التطور نحو سوء التغذية:

أ- لوجود الحلقة المعيبة بين الإسهال وسوء التغذية.

ب- ولنقص شهية الأطفال الشديد في فترة المرض: ونقص درجة امتصاص المواد المغذية على مستوى الأمعاء نقصاً كبيراً.

ج- ولأن الأخماج تؤدي عموماً إلى زيادة الحاجة إلى المواد لمغذية.

د-ولزيادة الإسهالات في الأطفال المصابين بسوء التغذية.
 وبائيات الأخماج المعوية L'épidémiologie:

تنتشر العوامل الممرضة المسببة لالتهاب الأمعاء عن طريق الفضلات البرازية نتيجة لتلوث الماء والطعام: وكذلك بالتماس المباشر عن طريق الأيدي الملوثة.

والعوامل المساعدة على انتشار العوامل المرضة هي:

١- عدم التزام الرضاعة الوالدية الحصرية في ستة أشهر
 الأولى من الحياة.

 ٢- استخدام زجاجات الرضاعة واللهايات (بسبب قابلية التلوث السريع).

٣- سوء تخزين المأكولات المطهية (الخزن بدرجة حرارة الغرفة).

4- مشاكل الصرف الصحي السيئ وإمكانية تلوث مياه الشرب.

عدم غسل الأيدى بعد استخدام الحمامات.

 ٦- عدم توافر مياه الشرب النظيفة (غير الملوثة بالجراثيم).

٧- عوامل تتعلق بالثوي (الطفل):

إ- يزداد حدوث الخمج في الأعمار الصغيرة (٦-١٢ شهراً).
 ب- وجود حالة سوء التغذية.

ج- حصول إصابة بالحصبة في الأشهر الثلاثة السابقة للخمج المعوى.

د- مشاكل نقص المناعة على أنواعها ووجود معالجات طويلة مثبطة للمناعة.

٨- توقيت الإصابة الفصلى:

أ- تحدث الأخماج المعوية الحادة جرثومية المنشأ غالباً
 في فصل الصيف.

ب- تكثر الإصابة بالفيروسة العَجَلية Rotavirus في فصل الشتاء مع احتمال حدوث الإصابة في معظم أوقات السنة. أنواع الإسهالات:

١- الإسهالات المائية الحادة diarrhée profuse: تقدر بنحو ٥٨٪ من مجمل حالات الإسهال. يبدأ الإسهال حاداً ويستمر ٣-٤ أيام، ثم يتحسن بالتدريج في ٤-٥ أيام أخرى. وهو مرض محدد لذاته (أي يستمر أقل من ١٤ يوماً)، ويكون محتوى البراز مائياً من دون أي آثار للدم. قد يرافق الإسهالات الحادة وجود القياء أو الترفع الحروري. وتتلخص أهم مضاعفات نوبة الإسهال الحاد بحصول التجفاف الذي قد يودي بالحياة في حالاته الشديدة، أو بحصول سوء التغذية نتيجة لنقص الوارد من المواد الغذائية أو لتوقفها.

٧- الإصابة الزحارية dysenterie؛ يقدر بـ ١٠-٥٪ من مجمل حالات الإسهال. ويتميز الإسهال بوجود الدم، ومن عقابيلة: القهم وفقد الوزن السريع: وأذية الغشاء المخاطي المعوى.

٣- الإسهال المستمر diarrhée persistante؛ يقدر بـ ١٠٪ من مجمل حالات الإسهال. يبدأ المرض كحالة حادة من الإسهال المائي أو كإصابة زحارية، لكن الإسهال يستمر أكثر

من ١٤ يوماً، وتتلخص أهم عقابيله بالتجفاف وفقدان الوزن مع سوء التغذية.

يجب عدم الخلط بين الإسهال المستمر والإسهال المزمن الذي يعرف بحدوث نوب إسهال متكررة ويدوم طويلاً، ويعود الإسهال المزمن غائباً إلى أسباب غير خمجية كعدم تحمل الغلوتين الغلوتين حليب الغلوتين المعثكلة الكيسي La mucoviscidose : أو لبعض الأمراض الاستقلابية ذات المنشأ الوراثي.

الأسياب

تحدث أخماج الجهاز الهضمي بمجموعة واسعة التنوع من الكائنات الحية المرضة بما فيها الجراثيم والفيروسات والطفيليات:

١- الشيروسات: وأهمها الشيروسة العَجَلية، مسؤولة عن
 ١٥- ٣٠٠ من حالات أخماج الأمعاء في الأطفال.

٧- الجراثيم:

أ- بعض أنواع **الإشريكية القولونية ال**معاء في الأطفال. مسؤولة عن ١٠-٢٠٪ من حالات أخماج الأمعاء في الأطفال. ب- الشيجلا Shigella: مسؤولة عن ٥-١٥٪ من الحالات). ج- المطيفة Campylobacter: مسؤولة عن ١٠-١٥٪ من الحالات.

٣- الخمج بالأوالي Protozoa مثل خفية الأبواغ .Cryptosporidium

4-العوامل المرضة الأخرى الأقل أهمية وهي عديدة يُذكر virus منها: الشيروسة الغدّانية adénovirus، وشيروس نوروك Virus منها: الشيروسة الغدّانية Salmonella، واليرسينية الملهبة للمعي Norwalk Vibrio وضمّة الكوليرا Yersinia enterocolitica والمتحولة cholerae، والجياردية اللمبلية Giardia lamblia والمتحولة الحالة للنسج entamoeba histolytica.

الإمراض:

1- إمراض الأخماج الفيروسية: تقوم الفيروسات (وخاصة الفيروسة المعجَلية) بغزو الخلايا المعوية ذات الزغابات والمسؤولة عن الامتصاص وذلك في القسم العلوي من الأمعاء الدقيقة، في حين تبقى خلايا الخبيئات cellules المعام دryptiques سليمة، وتقوم بعملية إعاضة للخلايا المعوية التالفة بعد عدة أيام من الغزو الفيروسي. تكون الخلايا المحديدة غير ناضجة وبالتالي فإنها تسمح بنضح السوائل والشوارد. ويرافق أذية الزغابات فقدان إنزيم دي سكاريدان مما يسهم في انخفاض نسبة امتصاص اللاكتوز الموجود في الحليب. ويحدث الشفاء في غضون ٣-٥ أيام.

٧- إمراض الأخماج الجرثومية:

أ- الالتصاق بالمخاطية: إذ تقوم الجراثيم المتكاثرة في الأمعاء بالارتباط بمستقبلات الغشاء المخاطي، ويرافق ذلك تبدلات في هذا الغشاء تسبب نقصاً في مقدرة الأمعاء على الامتصاص، وقد تزيد أيضاً في خسارة السوائل.

ب- إفراز النيفانات المعوية: تقوم الجراثيم كضمة الكوليرا والإشريكية القولونية بعد التصاقها بالخلايا المعوية بإنتاج النيفانات toxines، مما يؤدي إلى عملية تثبيط الامتصاص على مستوى الزغابات، وتزداد في الوقت نفسه إفرازات السوائل والشوارد.

ج- تغزو بعض الجراثيم كالسالمونيلة والشيجيلا المخاطية فتخربها مؤدية إلى النزف الهضمي السفلي والإسهال المدمى. ينشأ النزف الهضمي من حدوث تقرحات سطحية وخراجات مجهرية في الغشاء المخاطي. وتسهم الذيفانات المجرثومية في تخريب الغشاء المخاطي، مما يزيد من خسارة السوائل والشوارد.

٣- إمراض الخمج بالأوالي:

1- الالتصاق بالخاطية: تلتصق بعض الأوالي كالجياردية اللامبلية وخفية الأبواغ Cryptosporidium بمخاطية الأمعاء الدقيقة محدثة التأذي في مستوى الزغابات.

ب- ويغزو بعضها كالمتحولة الحالة للنسج المخاطية فتهاجم الخلايا الظهارية للقولون وللصائم محدثة الخراجات الدقيقة، مع العلم أن معظم حالات الخمج البشري بهذه المتحولات تكون بالدراري غير الغازية Non في أبير الغازية أبير المخاطي أبير المعالجة لوجود الأكياس الزحارية (دون النواشط) في البراز.

آليات الإسهال الحاد في سياق الخمج المعوي:

ا- الإسهالات الإفرازية diarrhée sécrétoire: تحدث نتيجة لزيادة إفرازات الماء والشوارد إلى داخل لمعة الأمعاء الدقيقة زيادة غير طبيعية. وهذا ما يحدث حين امتصاص الصوديوم عبر الزغابات المعوية امتصاصاً سيئاً، في حين يستمر إفراز شوارد الكلور من خلايا الخبيئات celle يستمر إفراز شوارد الكلور من خلايا الخبيئات celle الإصابة بالإشريكية القولونية وضمات الكوليرا أو حين الإصابة بالإشريكية القولونية وضمات الكوليرا أو حين الإصابة بالشيروسة العجلية.

٢- الإسهالات الحلولية diarrhée osmotique: ظهارة الغشاء المخاطي للأمعاء الدقيقة نضوذة تسمح بحركة السوائل والشوارد حركة سريعة بغية المحافظة على التوازن

الحلولي بين محتويات اللمعة والسائل خارج الخلوي، ويؤدي مرور مادة ذات فعالية حلولية غير قابلة للامتصاص إلى حصول الإسهالات الحلولية، كما يحدث حين مرور اللاكتوز intolérance au في الأطفال المصابين بعدم تحمل اللاكتوز lactose.

يؤدي عبور المواد مضرطة التوتر hypertonique وغير قابلة الامتصاص إلى نقل الماء والشوارد من الحيز خارج الخلوي إلى داخل لمعة الأمعاء: بغية إصلاح الخلل الحاصل بين حلولية اللمعة وحلولية السائل خارج الخلوي. مما يزيد من حجم البراز مؤدياً بذلك إلى التجفاف مضرط الصوديوم لخسارة كميات كبيرة من الماء.

وهكذا تتضمن الإسهالات كميات كبيرة من الماء والشوارد كالصوديوم والكلور والبوتاسيوم والبيكربونات مما يؤدي إلى:

أ- التجفاف déshydratation بسبب ضياع الماء والشوارد في البراز والقياء.

ب- والاضطراب الشاردي troubles électrolytiques بزيادة الصوديوم أو نقصه، ونقص البوتاسيوم... إلخ.

ج- والحماض الاستقلابي acidose métabolique بسبب خسارة بيكريونات الصوديوم في الإسهالات.

د- وسوء التفذية malnutrition الذي يحدث في حالتي الإسهالات الناكسة أو الإسهالات المستمرة.

التحفاف

ينجم عن خسارة الماء والشوارد في الإسهالات والقياء، كما يسهم ارتفاع الحرارة أيضاً بخسارة إضافية للسوائل.

يؤدي التجفاف إلى نقص الحجم hypovolémie وإلى الوهط الدوراني collapsus والوفاة إذا لم تُجد المعالجة الإسعافية.

تعتمد علامات التجفاف على عاملين:

١- درجة التجفاف: تبدأ الأعراض والعلامات السريرية
 للتجفاف بالظهور حين يفقد الطفل ٥٪ من وزنه، وتصنف
 كالتالى:

أ- تجفاف بسيط: يكون فيه نقص وزن الطفل أقل من هذا ولا ترافق التجفاف البسيط أية أعراض أو علامات.

ب- تجفاف متوسط الشدة: وينقص فيه وزن الطفل بين
 ه و۱۱٪ من مجمل وزن الجسم (وسطياً ٥,٧٪).

ج- تجفاف شدید: یکون فیه نقص وزن الطفل اکثر من
 ۱۰ من مجمل وزن الجسم.

٧- أنواع التجفاف:

أ- تجفاف معادل التوتر déshydratation isotonique:

تكون فيه الخسارة متوازنة بين الماء والصوديوم.

ب- تجفاف مفرط المسودي وم hypernatrémique:

- نادر الحدوث: نحو ٥-١٠٪ من حالات التجفاف.
- نسبة حدوثه في الرضع وصفار السن أكبر من غيرهم بسبب عدم قدرتهم على الوصول إلى السوائل مباشرة إلا بوساطة المهتمين برعايتهم.
- قد يزداد الوضع سوءاً بتناول المواد المفرطة الحلولية (أخطاء التغذية).
 - تكون خسارة الماء أكثر من خسارة الصوديوم.
- ج- تجفاف نباقيص السمسوديسوم déshydratation
 - :hyponatrémique
 - نادر الحدوث نسبياً: نحو ٥-١٠٪ من الحالات.
- ينجم عن المعالجة الوريدية بالسوائل ناقصة التوتر. (المحلول السكري ٥٪) أو الإعاضة الفموية للإسهال بالماء فقط.
 - تكون خسارة الماء فيه أكثر من خسارة الصوديوم.
 - نقص البوتاسيوم hypokaliémie:

الألية:

- يعود السبب إلى خسارة كمية كبيرة من البوتاسيوم في البراز، وتزداد الخطورة في الأطفال سيئي التغذية أصلاً بسبب عوز البوتاسيوم المزمن.
- يؤدي الحماض إلى هروب البوتاسيوم من السائل داخل الخلوي إلى الحير خارج الخلوي والبلازما بسبب التبادل مع شاردة 'H'، وبذلك تبقى مستويات البوتاسيوم في البلازما ضمن الحدود الطبيعية. وعند إصلاح الحماض يعود البوتاسيوم بسرعة إلى داخل الخلية، مما يؤدي إلى حصول نقص البوتاسيوم الخطير. ومن هنا يجب أن يتم تصحيح الحماض ونقص البوتاسيوم بطريقة متزامنة.

التظاهرات السريرية:

- نقص المقوية العضلية والتعب والرخاوة والمعص العضلي.
- نقص مقوية العضلات الملس مما يؤدي إلى تمدد البطن وشلل الأمعاء الحاد.
- قد يحدث اضطراب النظم القلبي وخفوت أصوات القلب.
- حدوث تبدلات في تخطيط القلب الكهربائي (ECG)، تبدو بانخساف وصلة ST، وانخفاض الفولتاج، وانقلاب موجة T، وظهور موجة U وتطاول المسافة QT.

الإضطرابات الاستقلابية (الحماض الاستقلابي): الألبة:

- خسارة البيكريونات في البراز.
- زيادة إنتاج حمض اللبن lactique acide (حين يكون المريض في حالة الصدمة).
- تشكل الأحماض اللاعضوية نتيجة انهدام السكريات

التظاهرات:

- نقص نسبة بيكريونات المصل (حتى أقل من ١٠ ميلي مول/لتر).
 - هبوط درجة pH الدم الشرياني لأقل من ٧,١ درجة.
- حصول التنفس الحماضي العميق والسريع لطرح الـ CO2 في محاولة لرفع درجة pH الدم.
- حصول القياء (غالباً ما يتوقف عند إصلاح الحماض). معالجة الإسهالات الحادة:

١- المعالجة الفموية بمحاليل الإماهة؛ يعد محلول الـ ORS من منظمة الصحة العالمية من أكثر المحاليل ملاءمة لمعالجة الإسهالات الحادة في المنزل، وهو خليط متوازن من الغلوكوز والشوارد ويستخدم للوقاية ولمعالجة كل أشكال التجفاف، إضافة إلى تدبير حالات نقص البوتاسيوم والحماض الإستقلابي.

حسبت كمية الشوارد في محلول الـ ORS لإعاضة المفقود من الشوارد في البراز وأضيف الغلوكوز لتأكيد الامتصاص الأعظمي للصوديوم وللماء.

يحضر محلول الإماهة الفموي بحل محتوى ظرف الـ ORS (أو ما يعرف محلياً بالأوسمو) بنصف لتر ماء نظيف ويعطى منه للطفل ملعقة صغيرة كل دقيقة أو دقيقتين، وحين حدوث القياء يوقف إعطاء المحلول ١٠ دقائق، ثم يعاود إعطاؤه من جديد بوتيرة أقل.

يجب المثابرة على الإرضاع الوالدي في المعالجة الفموية، كما يعطى الطفل الماء النظيف والمآكل المعتادة خوفاً من التطور نحو سوء التغذية.

ينبغي عدم إضافة السكر إلى محلول الإماهة. ويجب عدم حل محتوى الظرف في حليب الأطفال: وإنما يعطى مستحضر الـ ORS محلولاً ضمن ماء الشرب. كما ينبغي عدم تشجيع إعطاء السوائل المحلاة الأخرى (العصائر والمشروبات الغازية).

réhydratation intraveineuse المسالجة الوريدية يمكن بدء المعالجة الوريدية بنوع واحد من المحاليل الوريدية

في معالجة جميع أشكال التجفاف (الرينجرلاكتات أو المحلول الملحى النظامي)، ولا تجوز المعالجة الوريدية بالمحاليل ناقصة الحلولية كالمحلول السكري ٥٪.

تستطب المعالجة الوريدية لحالات التجفاف الشديد (نقص وزن الطفل أكثر من ١٠٪)، وكذلك في حالات عدم التحمل الهضمي الشديد.

تتم عملية حساب كمية السوائل في المعالجة الوريدية

كما يلى:

- أ- الحاجة اليومية:
- ١٠٠ مل/كغ من الوزن للـ ١٠كغ الأولى من وزن الطفل.
- ٥٠ مل/كغ من الوزن للـ ١٠كغ الثانية من وزن الطفل.
- ٢٠ مل/كغ من الوزن للـ ١٠كغ الثالثة من وزن الطفل.
 - ب- حساب الخسارة المستمرة: ١٠-١٠ مل/كغ لكل نوبة إسهال.
- ج- تدبير اضطراب الصوديوم: (زيادة الصوديوم فوق ١٥٠ مك/لتر). (ونقص الصوديوم تحت ١٢٠ مك/لتر).

قد تكون المعالجة بالمحلول ناقص التوتر (كالدكستروز ٥٪) خطرة تؤدى إلى ما يعرف بالتسمم المائي (وذمة داخل الخلية والوذمة الدماغية)، وبالمقابل لا ينبغي التعجيل بإصلاح نقص الصوديوم في حالات التجفاف ناقص التوتر، وإنما يكون التدبير كالتالي:

- يمكن بدء المعالجة الفورية لجميع أنواع التجفاف ب ١٠٠مل/كغ بالحقن الوريدي من المحلول الملحى النظامي فيعطى ٣٠ مل/كغ في مدة ٣٠-٦٠ دقيقة، ويعطى ٧٠ مل/كغ في مدة ٢,٥- ٥ ساعات (تعطى السوائل السابقة ببطاء عند الرضع ما دون السنة).
- تشمل المعالجة الداعمة حساب الحاجة اليومية
- في فرط الصوديوم: يستخدم محلول رينجر لاكتات مع المحلول السكرى ٥٪ (بنسبة ١:٢).
- في نقص الصوديوم: يستخدم محلول رينجر لاكتات مع المحلول الملحى ٣٪ (بنسبة ١٠٢).
- نقص البوتاسيوم ما بعد الحماض: يسبب الحماض زيادة في تحريك شوارد البوتاسيوم من الخلية إلى الدوران، وبالتالي ضياعه في البول، مما يؤدي إلى اشتداد ضياع البوتاسيوم الناجم أصلاً عن الإسهال. يحدث نقص البوتاسيوم حين تصحيح الحماض بسبب عودة شاردة الـ ⁻ K ضمن الخلية (يكون المستوى المصلى لله K أقل من ٣,٤ ميلي مول/لتر).

يتظاهر نقص البوتاسيوم بالرخاوة المعممة وتمدد البطن الشديد وشلل الأمعاء. يصلح نقص البوتاسيوم ببطء شديد وتدريجياً لتجنب حدوث اضطرابات النظم القلبية، وذلك بتعويض ٣ ميلي مكافئ من البوتاسيوم/كغ في مدة ٢٤ ساعة. ٣- المعالجة الدوالية:

تعد معالجة التجفاف والوقاية منه - إضافة إلى التغذية المناسبة في فترة الإصابة - تدابير كافية: إذ إن معظم الأخماج المعوية في الأطفال محددة لذاتها في بضعة أيام. ويجب حصر استعمال الأدوية في الأخماج المعوية الحادة في الأطفال ضمن الاستطبابات التالية:

أ- الصادات: يستطب إعطاء الصادات في حالات الخمج المعوي الحاد الزحاري dysenterie وحالات الكوليرا المشتبهة. وإعطاؤها في الحالات الأخرى غير مفيد عملياً: وعلى العكس فقد تطيل فترة الإسهال وقد تتسبب بآثار جانبية وخيمة أحياناً: علماً أن وجود الحمى لا يعد استطباباً لمعالجة الإنتان المعوي:

- في حالات الـزحـار الـعـصـوي shigella يـعـطـى مركب triméthoprime + sulfamethoxazole (ه مغ/كغ من +Tmp مغ/كغ كلا) مرتان يومياً مدة ه أيام، ويجب أن يعتمد ذلك على الزرع والتحسس؛ لأن نسبة المقاومة لهذا الدواء أصبحت عالية في كثير من المجتمعات، ويمكن إعطاء وليدية أو ديدة ٥٠ ملغ/كغ حقنة وريدية أو عضلية مدة ه أيام حين وجود مقاومة للأدوية الأخرى.

- تعالج العطيفة الصائمية على بالماكروليدات (الإريتروميسين ١٠ مغ/كغ/يوم مقسمة على الماكروليدات (الإريتروميسين ١٠ مع/كغ/يوم جرعة وحيدة). عالج الزحار الأميبي (بوجود الأشكال النشطة في البراز المدمى) بالـ ٣٠ سفات مدة ١٠ أيام. ٣٠ دفعات مدة ١٠ أيام.

- تعالج الجياردية اللمبلية بالـ métronidazole أو بجرعة وحيدة من الـ tinidazole ٥٠ مغ/كغ/ أو بمركب الـ furazolidine بجرعة ٦-٦ مغ/كغ/يوم مقسمة على ٣ دفعات مدة ١٠ أيام.

ب- مضادات الإسهال:

- لم تثبت فائدتها علمياً في إنقاص الإسهال الحاد.
- يمنع استخدام الأدوية من مجموعة مثبطات حركية الأمعاء.
- الأدوية الممتزة adsorbant تحسن فقط من مظهر البراز ولا تقلل من كمية الإسهال.
- ج- مضادات القياء: يتحسن القياء بتصحيح التجفاف

والحماض، لذا لا ينبغي استعمالها وقد يكون لها آثار جانبية سيئة.

المضاعفات الهضمية والتغذوية للخمج الموى:

هناك علاقة وطيدة بين الإسهال وسوء التغذية؛ إذ إن تكررنوب الإسهال الحاد؛ أو حدوث ما يعرف بالإسهال المستمر قد يؤدي إلى حدوث سوء التغذية أو يزيدها، وذلك بسبب زيادة الحاجة إلى الوارد من المواد المغذية في فترة الإسهال (كما يحدث غالباً في كل الأخماج)، وبالمقابل يحدث نقص واضح في تناول المواد المغذية بسبب الغثيان والقياء المرافق، وقد يكون مرد ذلك أيضاً الحميات الخاطئة المتبعة عن جهل من قبل بعض الأهل.

يسهم سوء التغذية رئيسياً في مشكلة الإسهال: إذ إن نسبة حدوث الإسهالات تزيد ٣ مرات في الأطفال سيئي التغذية مقارنة بالأطفال الأصحاء، كما لوحظ أن الإسهالات في الأطفال سيئي التغذية تكون أشد وتدوم فترة أطول مع زيادة حدوث المضاعفات والوفاة أكثر من ٤ مرات.

الوقاية من الأخماج الموية:

تكون الوقاية بما يلى:

ا- تشجيع الرضاعة الوالدية: يجب أن تقتصر تغذية الرضيع على حليب أمه في غضون الأشهر الستة الأولى من عمره، وذلك حسب ما تنص عليه توصيات منظمة الصحة العالمية. كما ينبغي تشجيع الاستمرار بالرضاعة الوالدية حتى نهاية السنة الثانية من العمر، ويجب أن تستمر الرضاعة الوالدية في أثناء الخمج المعوي؛ وإن كان من الضروري استخدام بدائل الحليب فينبغي تعليم الأم كل ما يتعلق بتحضير الزجاجات وظروف التعقيم.

٧- تحسين ظروف الفطام:

أ- تأخير أطعمة الفطام حتى عمر ٦ أشهر قدر الإمكان.
 ب- اختيار الأطعمة المناسبة للرضيع من حيث قيمتها الغذائية، وسهولة هضمها، وتقبلها من الرضيع.

ج- اتخاذ جميع تدابير النظافة حين تحضير الأطعمة وحفظها لتجنب التلوث الجرثومي.

د- إدخال الأطعمة بالتدريج أو بفواصل كافية بحيث يتقبلها الطفل جيداً، ويستحسن البدء بالخضار المهروسة والفواكه ومن ثم بالحبوب المطبوخة (كالأرز مثلاً).

 ٣- استخدام الماء النظيف في عملية الطهي، ويستحسن غلى الماء ولو لبضع ثوان.

التشديد على نظافة الأيدي بعد استخدام الحمام
 وبعد تبديل حفاضات الطفل وكذلك قبل تحضير وجبات

الأخماج الموية

الطعام، كما ينبغي التشديد على النظافة الشخصية للطفل ونظافة يديه.

٥- إيجاد حلول لشاكل الصرف الصحي وذلك للوقاية
 من الأمراض المعدية المنتقلة عن طريق التلوث بالبراز.
 ٦- أهمية إعطاء لقاح الحصبة في العمر المحدد: لوجود

علاقة وطيدة بين الحصبة والإسهالات الخطيرة: إذ إن مناعة الطفل الضعيفة بعد المرض تؤهب بسهولة للأخماج المعوية. إن لقاح الحصبة يقلل حتى 70% من الوفيات الناجمة عن الأخماج المعوية في الأطفال الذين تقل سنهم عن خمس سنوات.

الأخماج بالسالمونيلا

هاني مرتضى

السببيات

تنتمي السالمونيلا Salmonella إلى عائلة الأمعاثيات enterobacteriaceae وتضم ثلاثة أنواع:

أ- السالمونيلا التيفية ونظائرها S.typhi.

ب- سالمونيلا هيضة الخنازير S.choleraesuis.

ج- السالمونيلا الملهبة للأمعاء S.enteritidis.

وهناك نمط مصلي واحد للنوعين الأولين، أما الملهبة للأمعاء فتضم أكثر من ٢٤٦٠ نمطاً مصلياً، وتقسم معظم الأنماط التي تسبب المرض في الإنسان بحسب المستضد الجسمي (Antigen O) إلى مجموعات من A إلى E، وتصنف السالمونيلا التيفية منها ضمن المجموعة المصلية D.

ومن أكثر أنماط السالمونيلا التي تم عزلها: السالمونيلا الضأرية newport، وسالمونيلا S.typhimurium وسالمونيلا heidelberg، وسالمونيلا S.infantis، والسالمونيلا الطفلية S.infantis.

والسالمونيلا عصيات متحركة لا تكون الأبواغ وليس لها محفظة، سالبة الغرام، تنمو بصورة هوائية وأحياناً مخيرة وتقاوم الكثير من العوامل الفيزيائية، تموت بحرارة ٤, ٤٥ م لمدة ساعة، وبحرارة ٠٠م لمدة ١٥ دقيقة، وقد تبقى حية في درجات الحرارة المعتادة أو المتدنية عدة أيام، ويمكنها البقاء حيّة عدة أسابيع في مياه الصرف الصحي والأغذية المجففة والغائط، لذا تنتشر أخماجها في جميع بلدان العالم وتشكل عالمياً مشكلة صحيّة مهمةً.

تملك عصيات السالمونيلا مستضدات 0 الجسمية، ومستضدات H السوطية، والمستضدات O مكونة من عديدات سكاريد شحمية صامدة للحرارة في الجدار الخلوي، أما المستضدات H فهي بروتينات عطوية بالحرارة.

المباليات

المستودعات الأساسية للسالمونيلا غير التيفية هي الحيوانات مثل الدجاج، والزواحف والحيوانات الأليفة، والطيور والدواجن (الدجاج، والديك الرومي، والبط).

والنواقل الأساسية للمرض هي الأغذية من منشأ حيواني، كلحم الدجاج ولحم البقر والسمك والبيض (إذ تلوث السالمونيلا قشرة البيضة وتنفذ إلى داخلها، أو تنتقل مباشرة من خلال إصابة البيض بالخمج إلى مح البيضة)، ومشتقات الألبان، كما أن العديد من الأطعمة الأخرى مثل الضواكه

والنباتات ومنتجات القمح أو الخبر قد تكون السبب في إحداث فاشيات المرض، وهذه الأطعمة تكون عادةً ملوثة بالتماس بمنتجات حيوانية أو نادراً من شخص مخموج، كما توجد طرق آخرى للانتقال مثل شرب الماء الملوث بالتماس مع زواحف مخموجة (سلاحف أليفة أهلية والسحالي أو الضب أو الأفاعي)، كما قد تنتقل عن طريق التماس مع مواد طبية مخموجة وخاصة حيوانية المنشأ، والأجهزة الطبية، والأصنفة.

والسالمونيلا التيفية توجد فقط في الإنسان، خلافاً لأنماط السالمونيلا الأخرى غير التيفية، وينتج الخمج من التماس المباشر مع الشخص المخموج أو الحامل للجرثوم.

إن نسبة حدوث أخماج السالمونيلا أعلى في الأطفال الذين تقل أعمارهم عن أربع سنوات (مع ذروة حدوث خلال الأشهر الأولى من الحياة)، وفي المتقدمين بالسنن، وفي المصابين بنقص المناعة، واعتلالات الخضاب (sickle cell disease)، والأورام الخبيثة مثل فقر الدم المنجلي (sickle cell disease)، والأورام الخبيثة ومتلازمة نقص المناعة المكتسب (الإيدز).

معظم الحالات المسجلة فرادية sporadic، وقد تحدث فاشيات واسعة الانتشار في المستشفيات والمعاهد ودور الحضانة، وتكمن خطورة الانتقال في الفترة الطويلة المتبدلة لطرح العضويات في البراز، إذ إن ٤٥٪ من الأطفال الذين تقل أعمارهم عن خمس سنوات يطرحون السالمونيلا في البراز لمدة ١٢ أسبوعاً من بدء الخمج، في حين تكون هذه النسبة ٥٪ من الأطفال الأكبر والبالغين، كما أن المعالجة بالصادات قد تطيل فترة الطرح الجرثومي، ويستمر ١٪ من المرضى تقريباً بطرح السالمونيلا مدة تزيد على سنة (حملة مزمنون).

فترة الحضانة لالتهاب المعدة والأمعاء gastroenteritis بين 7 و 43 ساعة، وللحمى المعوية بين ٣ و ٦٠ يوماً (وسطياً ٧-١٤ يوماً).

الاماض

يتجلى الاضطراب النموذجي الذي تسببه السالمونيلا غير التيفية بالتهاب أمعاء وقولون، وتتضمن موجوداته الالتهاب والوذمة المنتشرين في المخاطية مع تأكلات وخراجات مجهرية أحياناً، ولا تتخرب الخلايا الظهارية عادة ولاتحدث

تقرحات: على الرغم من قدرة السالمونيلا على اختراق المخاطية المعوية. ويشمل الالتهاب الموجود في الأمعاء (الكريات البيض عديدة النوى والبلاعم) الصفيحة الخاصة العريات البيض عديدة النوى والبلاعم) الصفيحة المساريقية والنسيج اللمفاوي المعوي وقد يرافق ذلك مناطق صغيرة من النخر necrosis، كما يلاحظ فرط تنسج الجهاز الشبكي البطائي ضمن الكبد والطحال، وقد يؤدي تجرثم الدم إلى حدوث خمج موضع وتقيح في أي عضو من الجسم.

يعتمد تطور المرض بعد الخمج بالسالمونيلا على عدد الكائنات الحية الخامجة، وعلى شدة فوعتها، وعلى آليات دفاع الثوي، فحين تصل السالمونيلا إلى المعدة تثبّط حموضة المعدة تكاثرها ويتم القضاء عليها إذا كانت حموضة المعدة المعدة تكاثرها ويتم القضاء عليها إذا كانت حموضة المعدة الما حين انخفاض حموضة المعدة، أو تناول أدوية دارئة (قلوية) أو حين انفراغ المعدة السريع إثر استئصالها أو إجراء الفغر المعدي المعوي أو حين يكون حجم اللقح inoculum من العضويات كبيراً جداً، فإن عضويات السالمونيلا تتجاوز المعدة وتصل إلى الأمعاء، لذلك يزداد تعرض الولدان والرضع وسرعة انفراغ معدتهم.

وفي الأمعاء الدقيقة والغليظة تتنافس السالمونيلا مع النبيت flora الجرثومي الموجود لكي تتكاثر وتسبب المرض، ويزيد طول فترة التماس بين السالمونيلا المتناولة ومخاطية الأمعاء من احتمال حدوث المرض العرضي، ويحدث ذلك حين تتناقص حركية motility الأمعاء بسبب تشريحي أو دوائي، فتنفذ السالمونيلا عبر المخاطية بعد تكاثرها في لمعة الأمعاء، ويتم ذلك في الجزء البعيد من اللفائضي والجزء القريب من القولون، ثم تتوضع في لويحات باير.

تنتج معظم أجناس السالمونيلا ذيفاناً معوياً عطوباً بالحرارة يشبه ذيفان الهيضة، ويؤدي هذا — مع البروستاغلاندينات - إلى زيادة مستويات الأدينوزين وحيد الفوسفات الحلقي مما يؤدي إلى دفق الماء والشوارد (الكهارل) ضمن لمعة الأمعاء، ويعد وصول عضويات السالمونيلا إلى عقد باير تنتشر منها إلى العقد اللمفاوية المساريقية، وتنمو ضمن خلايا الكبد والطحال، وتنجو من البلاعم والمقاومة المصلية ومقاومة المتممة.

ولا يمتد الخمج في معظم أدواء السالمونيلا غير التيفية المترافقة بالإسهال خلف الصفيحة الخاصة والشبكة اللمفية المحلية إلا في بعض الظروف التي تقلل من دفاعات الثوي، كالإصابة بالداء الحبيبي المزمن، والاضطرابات الأخرى في

الكريات البيض، والإيدز، وفقر الدم المنجلي، إذ تسمح الاحتشاءات في لويحات باير والعظام والجهاز الشبكي البطاني بحدوث إنتان دم septicemia وذات عظم ونقي، إضافة إلى نقص حركية الأمعاء، ونقص القدرة الطاهية والبلعمة في المصابين بفقر الدم المنجلي sickle cell anemia. ويترافق الخمج المزمن مع التحصي الصفراوي، وإصابة المنشقة المانسونية للكبد والطحال، والخمج البولي بالمنشقة الدموية Schistosoma haematobium.

التظاهرات السريرية

ا-التهاب المعدة والأمعاء الحاد acute gastroenteritis وهو أكثر المظاهر السريرية شيوعاً لأخماج السالمونيلا غير التيفية، يحدث بعد فترة حضانة تراوح بين ٦ و٧٧ ساعة (وسطياً ٢٤ ساعة)، ويتظاهر ببداية مفاجئة بغثيان وقياء وألم بطني ماغص يتوضع بصورة رئيسية حول السرة والربع السفلي الأيمن من البطن، يتلوه إسهال مائي بسيط إلى شديد الدرجة، وفي بعض الأحيان يحتوي مخاطاً ودماً، مع حمى متوسطة الشدة (٥,٨٥-٣١ درجة مئوية) في٧٠٪ من المرضى.

وقد يتظاهر في بعض الأطفال بمرض شديد الوطأة، يتجلّى بحمّى عالية وصداع ووسن وتخليط وتخريش سحائي ونوب اختلاجية وتمدد البطن، مع بعض الإيلام بجس البطن، ويحتوي الغائط كريات بيض عديدة النوى ودم خفي، ثمّ تزول الأعراض خلال ٢-٧ أيام في الأطفال الأصحاء، ومن النادر حدوث الوفاة.

أمنا في بعض المجموعات عالية الخطورة، كما هو الحال في الولدان وصغار الرضع والأطفال المصابين بحالات العوز المناعي الأولية والثانوية فيسيرالتهاب المعدة والأمعاء سيرا أكثر تعقيداً، إذ يعانى المرضى أعراضاً تستمرُ عدة أسابيع.

أمّا المرضى المصابون بالإيدز فيكون المرض فيهم شديداً وصاعقاً تصاب به عدة أجهزة ويدخل المريض في صدمة إنتانية تنتهي بالوفاة. وكذلك المرضى المصابون بأعراض الأمعاء الالتهابية ولاسيما التهاب القولون التقرحي، إذ تغزو فيهم السالمونيلا الأمعاء وتحدث ضخامة سمية في القولون وسمية جهازية تنتهي بالوفاة.

والمرضى المصابون بداء المنشقات Schistosoma يتعرضون لخمج السالمونيلا ويعانون من خمج مستمرٌ بها ما لم يتم علاج داء المنشقات أيضاً: لأن عضويات السالمونيلا تستطيع التكاثر ضمن المنشقات التي تحميها من وصول الصادات إليها.

٧- تجرثم الدم bacteremia: يعتقد بأن نسبة ترافق تجرثم الدم العابر والتهاب المعدة والأمعاء بالسالمونيلا اللاتيفية ١-٥٪. والنسبة الدقيقة لتجرثم الدم غير معروفة: لأنه من غير المألوف آخذ زروع للدم في حالات التهاب المعدة والأمعاء بالسالمونيلا، ولاسيما حين عدم معالجة الأطفال في المستشفى.

يترافق تجرثم الدم بالسالمونيلا والحمى والعرواء (النوافض) chills، وقد تغيب هذه المظاهر في الرضع ولاسيما الولدان.

أمّا حالات تجرثم الدم المستمرة أو طويلة الأمد أو المترددة فتتظاهر في حمى منخفضة الدرجة، وقهم وتعرق غزير، ونقص وزن، وآلام عضلية، ويزداد خطر حدوث تجرثم الدم في الأطفال المسابين بالتهاب معدة وأمعاء بالسالمونيلا في الحالات التالية؛

الولدان وصغار الرضع ≤٣ أشهر، المصابين بالإيدز والداء الحبيبومي المزمن، وحالات العوز المناعي الأخرى، والخباثات (ولاسيما ابيضاض الدم واللمضوما)، والمعالجة بكابتات المناعة والستيروئيدات القشرية، وفقر الدم الانحلالي (فقر الدم المنجلي) والبرداء وداء البرتونيلا، وأمراض الكولاجين collagen الوعائية، وأمراض الأمعاء الالتهابية، واستئصال المعدة أو فغر المعدة والأمعاء، ونقص أو غياب حمض كلور الماء في المعدة أو استخدام الأدوية المضادة للحموضة، وضعف تحرك الأمعاء، وداء المنشقات، وسوء التغذية.

٣- الأخماج البؤريّة خارج المعوية: تحدث الأخماج الموضعة أو البؤرية بعد حدوث تجرثم الدم بالسالمونيلا بنسبة ١٠٪ تقريباً، ولاسيما في مجموعات الخطورة المذكورة سابقاً، وأكثر الأماكن عرضة للأخماج البؤرية هي الجهاز الهيكلي ولاسيما ذات العظم والنقي وssteomyelitis، والتهاب السحايا meningitis، وباطن الأوعية.

والسالمونيلا سبب شائع لإحداث التهاب العظم والنقي في المصابين بفقر الدم المنجلي، وحين تعرض العظام والمفاصل لأمراض سابقة أو بدائل صنعية وقد يحدث التهاب مفصل ارتكاسي بعد التهاب المعدة والأمعاء بالسالمونيلا في الأطفال الذين لديهم المستضد BZA-B27. يظهر التهاب السحايا بصورة رئيسية في الرضع إذ تغيب الحمى أو تكون منخفضة الدرجة مع أعراض وعلامات سريرية بسيطة لكن سرعان ما تترقى الحالة نحو الأسوأ وتترافق ونسبة وفيات وعقابيل عالية على الرغم من المعالجة الملائمة بالصادات، وتزداد فيهم أيضاً نسبة النكس وخراجات الدماغ وحين وجود

تجرثم دم مستمرً يجب التفكير في التهاب الشغاف أو التهاب الشرايين أو إصابة أم الدم بالخمج.

4- الحمّى المعوية (الحمى التيفية) enteric fever: تنتج الحمى المعوية من السالمونيلا التيفية S.typhi، وأقل شيوعاً منها ومن نظائر التيفية P.S.typhi ونادراً من سالمونيلا هيضة الخنازير. يعد الإنسان المستودع الوحيد للحمى التيضية. فبعد تناول الأطعمة أو الماء الملوث بعضويات السالمونيلا التيضية وبعد فترة حضانة ١٠-١٤ يوماً (٦-٢١ يوماً) وأقصر من ذلك في نظائر التيفية يبدأ المرض بشكل مخاتل، ويتظاهر في حمي وتوعك وقهم، تتطور على مدى ثلاثة أيام، ويعد أسبوع تصل الحمى إلى أعلى مستوياتها مساءً (٤٠-٤٠ م) وتكون بأدنى مستوياتها صباحاً، ويكون الإمساك أكثر شيوعاً من الإسهال ولاسيما لدى الكبار (٥٠٪، ٣٠٪ على الترتيب)، والإسهال أكثر في نظائر التيضية ويكون قليل الكمية كرغوة الصابون، يحوى قليلاً من الكريات الحمر وغالباً كريات بيض، ويكون القياء خفيفاً وغير ثابت، ويشكو المريض من صداع جبهيُّ مستمر في ٧٥٪ من الحالات. ومع تقدّم المرض يشكو المريض من تخليط ذهني وهذيان وميل إلى النعاس وهيوجية imitability ولاسيما في الأطفال، وقد تحدث آلام مفصلية خفيفة في عدة مفاصل ويحدث الألم العجزي الظهري الغامض المبهم في ٦٠٪ من الحالات، وقد يحدث سعال خفيف غير مؤثر.

وبالفحص الفيزيائي قد يظهر بطاء قلب نسبة إلى درجة الحرارة خلال الأسبوع الأول، ومع تقدّم المرض تشاهد ملامح سمّية وغياب تعابير الوجه، ويكون اللسان مغطّى بطبقة كتيمة مع رائحة فم زنخة، ويكون البطن عجينياً مؤلماً مع دفاع بسيط، والجلد جاف مع تعرق بسيط، وقد يبدو ارتكاس سحائي باكر في سير المرض.

وفي عدد قليل من المرضى قد تظهر البقع الوردية خلال الأسبوع الثاني (٧-١٠ أيام) من المرض، يبلغ عددها ٥-١٠ بقع، تقيس ٢-٤ ملم على البطن والظهر والصدر والجزء العلوي من النراعين والفخذين، ويكون عددها أكبر في نظائر التيفية، وقد تستمر ٢-٣ أيام.

وقد يحدث الرعاف وقد يكون الطحال قابلاً للجسُ ورخواً وممضاً في بداية الأسبوع الثاني للمرض.

تسير الحمى المعوية غير المعالجة سيراً مديداً مع استمرار ذرى الحمى له ٣٩,٥-٥,٠ أم مدة أكثر من أربعة أسابيع، ثم تتبدل الحالة الذهنية ويدخل المريض في سبات وسهاد، والانخفاض السريع في الحرارة أو الشحوب المفاجئ الشديد

والقياء الشديد مما يوجه لحدوث مضاعفات هضمية كالنزف أو الانثقاب.

وفي بعض المناطق الجغرافية مثل إندونيسيا حيث التيفية متوطنة قد يحدث انسمام دموي وهذيان وسبات وصدمة.

والحمى المعوية في الأطفال لها بعض الخصوصية، فالسنير السريري يكون متبدلاً بشدة، وقد يكون سيراً سريرياً من دون حمى في المرضى الواهنين، وتكون نسبة الإسهال أكثر من الإمساك، وقد توجد ذرى الحمى من اليوم الأول، مع زيادة نسبة التظاهرات السريرية الموضعة (ذات الرئة، أو التهاب الكلية)، ويكون السير السريري شديداً خلال النكس، والضخامة الكبدية تكون كبيرة لدى الرضع وكذلك نقص الصفيحات والمضاعفات الأخرى، وتكون نسبة الوفاة أعلى في مرحلة الوليد.

الاختبارات التشخيصية

يشخص المرض بعزل السالمونيلا بالزرع من البراز والدم والبول ومن البؤر الموضعية للخمج، ويشخص التهاب المعدة والأمعاء بزرع البراز، وتستخدم حالياً اختبارات تشخيصية سريعة في بعض المخابر مثل المقايسة المناعية الأنزيمية latex agglutination وتراص اللاتكس ONA probes) ومسابر الـ DNA probes) في والأضداد وحيدة النسيلة .monoclonal antibodies

ولتشخيص الحمى المعوية: يجب الاعتماد على القصة والسير السريري والموجودات السريرية والمنطقة الجغرافية، فالتبدلات المخبرية شائعة وغير نوعية وغالباً ما يوجد فقر دم سوي الصباغ وسوي الكريات، مع نقص كريات بيض ونقص عدلات وصفيحات وفيبرينوجين، مع ارتضاع الفوسفاتاز القلوية ولاكتات المصل وناقلات الأمين والكولسترول، وقد توجد بيلة بروتينية عابرة، ويجب أخذ زروع من عدة أماكن، ويبقى زرع نقي العظم هو الأفضل ولاسيما حين تناول الطفل صادات حيوية سابقاً، كما أن إيجابية زرع رشافة العضج حساسة مثل زرع رشافة نقى العظم.

يكون زرع الدم وزرع نقي العظم إيجابياً مع سلبية زرع البراز والبول خلال الأسبوع الأول في ٩٠٪ من المرضى، وفي الأسابيع اللاحقة تتناقص إيجابية زروع الدم وتزداد نسبة إيجابية زروع البول والبراز.

وفيما يلي نسبة إيجابية الزروع من العينات المختلفة بوجه عام خلال سير الحمى المعوية: الدم (٤٠-٥٤٪)، البول (٧-١٠)، البراز (٣٥٪)، نقى العظم (٨٠-٩٠٪)، البقع الوردية

(٦٥٪)، رشافة العفج (٥٨-٥٨٪).

أما تفاعل فيدال فيكون إيجابياً بنسبة ١/١٦٠ بالنسبة إلى المستضد O أو ارتفاع أضداد الـ O أربعة أضعاف خلال الأسبوع الثاني للمرض.

ويرى بعضهم أن هذا التفاعل أصبح غير مُستطب لأن له إيجابيات وسلبيات كاذبة ولوجود استقصاءات مخبرية أحدث، مثل تقنية التفاعل السلسلي للبوليميراز (polymerase chain reaction) PCR (المناعية المناعية

المالحة

المعالجة بالصادات غير مستطبة في المرضى المصابين بالتهاب معدة وأمعاء غير غازي ناتج من أنواع السالمونيلا اللا تيفية لأنها لا تقصر مدة المرض، وقد تطيل مدة حمل اللا تيفية لأنها لا تقصر مدة المرض، وقد تطيل مدة حمل الجرثوم، ومع أن فعاليتها غير مثبتة فإن المعالجة بالصادات مستطبة في التهاب المعدة والأمعاء بالسالمونيلا في المرضى الذين يحملون خطورة الإنتان الغازي، وفي الرضع الذين تقل أعمارهم عن آشهر، وفي المصابين بالتهاب معدة وأمعاء مزمن، وبالتنشؤات الخبيثة، أو بالأمراض الأخرى المثبطة للمناعة، ومرضى اعتلالات الخضاب، والـ HIV، وفي حالة التهاب القولون الشديد. والأدوية التي تعطى في مثل هذه الحسالات هسي: ceftriaxone ،cefotaxime ،sulfamethoxazole (TMP-SMX)

إن السلالات strains المكتسبة في البلدان النامية مقاومة عادة لعدة أنواع من الصادات لكنها حساسة لـ ceftriaxone أو ciprofloxacin أو الـ fluoroquinolones مثل (ofloxacin). والفلوروكينولونات غير مستطبة في المرضى النين تقل أعمارهم عن ١٨ سنة إلا إذا كانت فائدة المعالجة تفوق المخاطر المحتملة لاستخدام الدواء.

إن مقاومة الـ S.typhimurium والـ S.typhimurium للصادات آخذةٌ بالازدياد، إذ أن ثلث معزولات S.typhimurium مقاومة للـ ampicillin والـ ampicillin والـ streptomycin والـ stetracycline والـ sulfonamides دول sulfonamides مقاوم على الـ ceftriaxone.

والأدوية الفعالة في الأخماج الغازية مثل الحمى المعوية، وتجرثم الدم بالسالمونيلا غير التيفية، والتهاب العظم دوfotaxime ،amoxicillin ،ampicillin ،ampicillin ،fluoroquinolone ،chloramphenicol .TMP-SMX ،ceftriaxone

ويستند في اختيار الدواء وطريقة إعطائه ومدة المعالجة إلى تحرى الحساسية للصادات، ومكان الإنتان، والثوى host،

والاستجابة السريرية.

ففي الحمى المعوية، وحسب التحسس للصادات، من المفيد إعطاء أحد الأدوية السابقة مدة ١٤ يوماً، وفي الحالات الشديدة تستطب المعالجة الخلالية.

وفي الحمى المعوية الناتجة من سلالات مقاومة على الأمبيسيلين والكلورامفينيكول والتريميتوبريم – سلفا ميتوكسازول كما هو الحال في الهند والباكستان، تكون المعالجة المثالية بالسيفترياكسون مدة ٧-١ أيام، أو بالسيبروفلوكساسين أو الأوفلوكساسين مدة ٥-٧ أيام، ويتطلب بعض المرضى أشواطاً علاجية طويلة، والنكس شائع وتستطب إعادة المعالجة في النكس.

تمتد المعالجة ١٤ يوماً في الأخماج الفازية غير الموضعة مثل تجرثم الدم bacteremia، أو الحمى المعوية enteric fever الناتجة من أنواع من السالمونيلا اللاتيضية في أشخاص مؤهلين مناعياً immunocompetent أما في الخمج الموضع، مثل التهاب العظم والنقى والخراجات، وفي المرضى المصابين بال HIV فيجب أن تمتد فترة المعالجة إلى ٤-٦ أسابيع لمنع النكس، وفي التهاب السحايا بالسالمونيلا تكون مدة المعالجة بالـ ceftriaxone أو cefotaxime الأقل. ويوجه عام فإن الاستجابة للصادات بطيئة نسبياً، إذ يمكن أن تستمر الحرارة عدة أيام حتى بعد شفاء تجرثم الدم. ويرى بعضهم أن TMP-SMX غير فيضال منشيل الــ ampicillin والــ chloramphenicol في الحمى المعوية، ويبقى الجيل الثالث من السيفالوسبورينات فعالاً ضد الـ S. typhi المقاومة للـ ampicillin والـ TMP-SMX، والـ chloramphenicol ، كما يرى بعضهم أن cefoperazone أفضل من الكلورامفينيكول في معالجة الحمى المعوية.

وقد أدت معالجة الأطفال المصابين بسلالات مقاومة بجرعة ١٠ ملغ / كغ / يوم من الـ ofloxacin إلى هبوط حرارتهم بعد ٣-٥ أيام وشفائهم سريرياً بنسبة ٩٤٪ من دون نكس أو حمل مزمن للعضويات، كما أظهرت الدراسات أن شوطاً قصيراً من المعالجة بـ ofloxacin بجرعة ٥/ملغ / كغ يومياً، كان فعالاً وسليماً لعلاج الكهول والأطفال المصابين بسلالات متعددة المقاومة.

وقيل إن استخدام خافضات الحرارة في الحمى التيفية قد يكون ضاراً مع عدم وجود ما يفسر ذلك في تقارير الأعمال المجراة خلال الـ ٣٠ سنة الأخيرة.

أمّا الستيروئيدات فقد تكون مفيدة في الحالات الشديدة من الحمى المعوية (هذيان، وذهول، وصدمة، وسبات)، ويجب

أن يحتفظ بها للحالات الحرجة بشدة، وقد تكون منقذة للحياة، ولكن من المحتمل أن تزيد نسبة النكس، وهي تعطى بجرعة عالية بدئية ٣ملغ/كغ ثم ملغ/كغ كل٣ ساعات لمدة 18 ساعة فقط.

وفي حالة الحمل المزمن للسالمونيلا التيفية (سنة أو أكثر) يمكن استئصال الجرثوم في بعض الأطفال بإعطاء جرعة عالية من عالية من الأمبيسيلين خلالياً، أو جرعة عالية من الأموكسيسيللين فموياً مع البروينسيد probenecid، أما في الكبار فإن الـ ciprofloxacin هو الدواء المختار للتخلص من هذه العضويات.

وقد يُستطّبُ استئصال المرارة في بعض الحالات، ولاسيما حين وجود حصيات صفراوية تشكل بؤرة مرضية (nidus) وكانت هي السبب في فشل المعالجة الطبية الدوائية.

إجراءات الضبط والسيطرة على المرض

تتضمن اتباع الطرق الصحية المناسبة في تحضير الطعام، وتأمين مياه الشرب الصحية، مع نشر ثقافة غسيل الأيدي، وتوفير الصرف الصحي السليم، واستبعاد الأشخاص المخموجين من التعامل اليدوي مع الأغذية، وتأمين الرعاية الصحية. كما يجب طهي البيض والأغذية الحيوانية المصدر جيداً، وتجنّب أكل البيض نيئاً والأطعمة الأخرى الحاوية عليه.

typhoid vaccine لقاح الحمى التيفية

1- أشكال اللقاح: تتوافر ثلاثة أنواع من اللقاحات ضد السالمونيلا التيفية، اللقاح الأول المعطّل بالحرارة والفينول ويُعطى زرقاً تحت الجلد ويؤدي إلى حماية محدودة (٥١- ٧٦٪) وله تأثيرات جانبية غير مرغوبة. كالحمى والارتكاسات الموضعية والصداع في ٢٥٪ من متلقيه، وهو مرخص للاستخدام دون عمر الـ ٦ أشهر. تُعطى جرعتان منه ٢٠٠٠ مل لعمر ٦ أشهر إلى ١٠ سنوات و ٥٠٠ مل للأشخاص > ١٠ سنوات بضاصل ٤ أسابيع أو أكثر والجرعات الداعمة منه ضرورية كل ٣ سنوات.

واللقاح الثاني مستحضر يحتوي الذرية الحية المضعفة Ty21a من السالمونيلا التيفية، وقد أظهرت الدراسات أن فائدته راوحت بين ٢٧ و٢٨٪، وتُعطى ٤ محافظ منه، بمعدل محفظة كل يومين. يجب أن تؤخذ مع سائل بارد أقل من ٣٧ درجة مئوية، قبل الطعام بساعة تقريباً، ويجب أن يحتفظ باللقاح في البراد. ويُكرَر التلقيح كل ٥ سنوات، وآثاره الجانبية نادرة، وهو لا يُعطى للأطفال بعمر أقل من ٦ سنوات لنقص المعلومات حوله في هذا العمر، وقد لا يستجيب له بعض

الرضع والدارجين.

والنوع الثالث من اللقاح يحضر من عديد السكاريد المحدد المحدد (ViCPS) vi capsular polysaccharide vaccine ويمكن استخدامه للأشخاص بعمر سنتين أو أكثر، ويُعطى حقناً في العضل بجرعة وحيدة مع إعطاء جرعة داعمة كل سنتين، وهو مكوّن من جرعة واحدة ٥٠ ، مل.

٧- استطباب إعطاء اللقاح: يعطى لقاح الحمى المعوية للمسافرين إلى مناطق يتوطن فيها المرض، وعلى هؤلاء المسافرين أن يعلموا أن لقاح التيفية لا يغني عن الحذر في انتقاء الماء والطعام واتباع وسائل النظافة الشخصية، كما يعطى اللقاح للأشخاص الماسين بشكل صميمي لحامل سالمونيلا تيفية مثبت (كالتماس ضمن العائلة)، ولعمال الخابر الماسين للسالمونيلا التيفية لفترات طويلة.

والمعلومات ناقصة حول فعالية اللقاح لمن تقل أعمارهم عن السنتين، وليس ما يدل على أن الإرضاع الوالدي ومستحضرات الحليب الاصطناعي يمكن أن تقي من خمج التيفية في مناطق توطن الداء، ولا على مدى سلامة اللقاح في المرأة الحامل.

يشكل حدوث ارتكاس جهازي أو موضعى شديد بعد

الجرعة البدئية للقاح التيفية مضاد استطباب لإعطائه خلالياً، كما يجب عدم إعطاء لقاح Ty2la للأشخاص مضعفي المناعة بما في ذلك HIV لأنه حيّ مضعف، وبما أنّ اللقاح Ty2la يتطلب التكاثر في الأمعاء ليصبح فعالاً فإنه يجب ألاً يُعطى خلال فترة التهاب المعدة والأمعاء.

ولما كانت مضادات الملاريا تثبط نمو سلالات Ty2la في الزجاج، يوصى بعدم إعطاء مضادات الملاريا مع لقاح الـ Ty2la في الوقت نفسه، والأدوية الأخرى يجب كذلك أن تعطى بعد ١٠ أيام أو أكثر من إعطاء الجرعة الرابعة من اللقاح.

كما يجب تجنّب إعطاء الصادات لمدة ٧ أيام قبل إعطاء الجرعة الأولى من لقاح الـ Ty2la ويعد ٧ أيام من إعطاء الجرعة الرابعة.

٣- الأثار الجانبية للقاحات: قد تنتج من لقاح Ty21a بعض الارتكاسات الجانبية غير المرغوبة البسيطة، مثل عدم ارتياح بطني وغثيان وقياء وحمى وصداع وطفح جلدي وحكّة. أمّا لقاح الـ ViCPS فقد تنتج منه بعض الأثار البسيطة، مثل الحمى (١٪) والصداع (٥,١-٣٪) وارتكاسات موضعية على هيئة احمرار أو قساوة بقطر اسم أو أكثر.

داء البروسيلا brucellosis خمج متوطن يوجد في مختلف أرجاء العالم، واسع الانتشار بين الحيوانات وينتقل منها للإنسان، ومن المحتمل وجوده منذ عصور الإنسان الأولى وتربيته للحيوان، فقد وصف هيبوقراط Hiyppocrats مرضاً يحاكى داء البروسيلا، إلا أن مارستون J.A.Marston يعد أول من وصف داء البروسيلا في الإنسان وصفاً دقيقاً عام ١٨٦٣ في مالطة ودعى لذلك الحمى المالطية. وفي عام ١٨٨٦ عزل ديفيد بروس David Bruce الجرثوم المسبب من نسيج طحال جثث ضحايا البروسيلا ودعى المكورات الدقيقة micrococcus، ثم أثبت زاميت Themistocle Zammit وهو طبيب مالطى أن الماعز goats هي مصدر رئيسي للبروسيلا في مالطة، فدعيت لذلك حمى حليب الماعز، ثم اكتشفت البروسيلا في جبل طارق فدعيت حمى جبل طارق، ثم اكتشفت في دول حوض البحر الأبيض المتوسط فدعيت حمى البحر الأبيض المتوسط، ولمنع الالتباس مع الحمى الدورية العائلية دعيت الحمى المتموّجة، ثم تبيّن أن الحمى المتموَّجة لا توجد إلاَّ في ٢٥٪ من الحالات وفي الحالات المزمنة غير المشخصة.

ثم كشف ألمروث رايت Almroth Wright اختبارات التراص عام ١٨٩٧، وفي العام نفسه أيضاً تمكن بيرنارد بانغ Bernhard وهو طبيب بيطري دانمركي من عزل العصيات Bang وهو طبيب بيطري دانمركي من عزل العصيات عام ١٩٩٤ كشف جاكوب تروم Jacob Traum البروسيلا الخنزيرية B. suis من أجنة الخنازير، وفي عام ١٩١٨ بين الخنزيرية الما Alice Evans الصلات بين هذه العضويات. وفي عام ١٩١٠ وتقديراً لديفيد بروس D. Bruce النبروسيلا، كشف الجرثوم المرض دعيت كل أصنافها «البروسيلا، Brucella

ثم عزلت أصناف جديدة من الخراف دعيت B. ovis، ومن الجرذان الصحراوية التي تدعى الجيروذ B. neotomae. وفي عام ١٩٦٨ عزل كارميتشل ويرونر Carmichael وعام ١٩٧٨ البروسيلا الكلبية B. canis من كلاب الصيد، وفي عام ١٩٧٢ سُبُلُت أول إصابة بها في الإنسان.

العامل المرض:

البروسيلا brucellae عصورًات صغيرة غير متحركة. غير مبوّغة، سلبية الغرام، هوائية، داخل خلوية، تتحمل درجات

منخفضة جداً من الحرارة. ويُقضَى عليها بعملية البسترة. وتموت خلال ثوانٍ بدرجة الغليان، لها ٦ أصناف، كل صنف له ولع بثوي host رئيسي ولكن قد يصيب ثوياً آخر، وهي:

- i- المالطية B.melitensis؛ والثوي الرئيسي لها هو الماعز. ب- المجهضة B. abortus؛ والثوي الرئيسي لها هو الأبقار.
- ج- الخنزيرية B. suis؛ والثوي الرئيسي لها هو الخنزير.
 - د- الكلبية B. canis: والثوي الرئيسي لها هو الكلاب.

وهذه الأصناف الأربعة تصيب الإنسان وتنتقل إليه من الحيوانات.

وهناك صنفان آخران يصيبان الحيوان ولا يصيبان الإنسان وهما: البروسيلا الضَّانية B. ovis والثوي الرئيسي لها هو الخراف، والبروسيلا الجرذية B. neotomae والثوي الرئيسي لها هو الجرذان الصحراوية.

الانتقال إلى الإنسان:

تنتقل البروسيلا من الحيوان إلى الإنسان بالطرق التالية: أ- الطريق الأكثر شيوعاً هو شرب الحليب النيء وغير المبستر أو الجبن (إذ تبقى البروسيلا قابلة للحياة في الجبن فترة طويلة بحسب زمن الحفظ ومحتوى الملح ودرجة الباها pH ووجود جراثيم أخرى).

ب- عن طريق التماس المباشر مع الحيوانات المصابة أو أجنتها من خلال تفرق اتصال أو سحجات في الجلد.

ج- عن طريق رذاذ النام أو المفرزات الأخرى إلى الطرق التنفسية العلوية أو الملتحمة.

أمّا الانتقال من إنسان إلى آخر فنادر جداً وقد يحدث بالطرق التالية:

- أ- نقل الدم.
- ب- زرع الأعضاء.
- ج- من الحامل إلى الجنين عبر المسيمة.
 - د- عبر حليب الثدي.

فترة الحضانة:

تراوح من أقل من أسبوع إلى عدة أشهر (وسطياً ٣-٤ أسابيع).

الألية الإمراضية:

البروسيلا كائنات حية داخل خلوية قد تبقى حية وتتكاثر ضمن البالعات، ولها قدرة على مقاومة القتل داخل الخلوي بآليات غير مفهومة، إذ تتوضع وتتكاثر في الأعضاء التي

تشكل الجهاز الشبكي البطاني macrophages حيث تتكاثر في البالعات macrophages والوحيدات، ثم يزداد نشاط القتل الجرثومي مع تطور المناعة المتواسطة بالخلايا -cell القتل الجرثومي مع تطور المناعة المتواسطة بالخلايا -mediated immunity من خلال عمل السيتوكينات (TNF.interferon). ويكون رد فعل الثوي لخمج البروسيلا المجهضة B. abortus أو ارتكاسه بتطور حبيبومات نسجية لا نعمن تعييزها من الساركوئيد، أما الخمج بأصناف أكثر فوعة مثل البروسيلا الماعزية والخنزيرية فيحدث خراجات مجهرية حشوية.

التظاهرات السريرية:

يراوح الطيف السريري لداء البروسيلا من مرض تحت سريري (يُشخَص مصلياً) إلى مرض مزمن (أعراض معاودة على عدة سنوات). ويكون في الأطفال خفيفاً محدداً لذاته مقارنة بالمرض الأكثر إزماناً في الكهول، وقد يكون شديداً في البلدان التي يتوطن فيها. تكون بداية المرض حادة أو مزمنة والتظاهرات تكون غير توعية تتضمن؛ الحمى، والتعرق الليلي، والوهن العام، والدعث، والقهم، ونقص الوزن، والألم المفصلي، والألم البطني، والصداع.

أما الموجودات السريرية بالفحص الفيزيائي فتكون قليلة، فقد ترى ضخامة كبدية طحالية واعتلال العقد اللمفاوية lymphadenopathy، وعلامات التهاب المفصل.

ويتميز داء البروسيلا بأنّ المرضى المصابين يشعرون بأنّ حالتهم جيدة في الصباح ثم تسوء الأعراض مع تقدّم النهار، وقد يتظاهر الداء بحمى مجهولة المصدر ثم تصبح متموّجة إن لم يعالج المصاب، وقد تعود المظاهر السريرية أحياناً إلى إصابة عضو وحيد مسيطر وفي هذه الحالة يدعى المرض موضعاً.

المساعفات:

نسبتها ١-٣٥٪ وهي كثيرة ومنوعة:

١- هيكلية: ٢٠ -٣٠٪ التهاب المفصل هو المضاعفة الأكثر شيوعاً، وأكثر المفاصل إصابة في الأطفال الورك ثم الركبة ثم المفصل العجزي الحرقفي، أما في الكبار فأكثر العظام إصابة هي المفقرات spondylitis وذات العظم والنقي osteomyelitis.

٧- معدية معوية: ٣٠٪ تبدو بقهم، وغثيان، وقياء، وعدم ارتياح بطني، ونقص وزن، إضافة إلى الإصابة الكبدية. وتكون اختبارات وظائف الكبد طبيعية أو مرتضعة قليلاً. ويوحي ارتفاع ناقلات الأمين ALT بالتهاب كبد فيروسي حاد، وقد أثبئت الإصابة الكبدية بالخزعة حتى حين تكون نتائج

اختبارات وظائف الكبد طبيعية.

ومن الناحية النسجية تسبب البروسيلا المجهضة حبيبومات من دون تجبّن non caseating granulomas، وتسبب البروسيلا الماعزية B. melitensis تبدلات تراوح من تجمعات صغيرة لخلايا وحيدة النواة – مشابهة لما يشاهد في التهاب الكبد الفيروسي – إلى تجمعات خلوية تتضمن خلايا ناسجة histocytes وظهارانية epithelioid مثل الحبيبومات الهشة كبدية قيحية مزمنة، وتتحلل الأفات الكبدية وتشفى عموماً كبدية قيحية مزمنة، وتتحلل الأفات الكبدية وتشفى عموماً

٣- ضخامة طحال: ٣٥٪ وقد توجد فيه خراجات ونادراً
 كلسات.

٤- بوئية تناسلية: ٢-١٠٪ تبدو بالتهاب خصية وبريخ، والتهاب كلية خلالى، والتهاب حويضة وكلية.

8- الطرق التنفسية: ١٥-٣٠٪ تحدث عقب استنشاق البروسيلا أو تجرثم الدم، وقد يرى في صورة الصدر الشعاعية أحياناً نموذج دخني، وضخامة عقد لمضاوية سريّة أو حول الرغامى، وذات رئة، وعقيدات رئوية lung nodules، وانصباب جنب، وتقيّع جنب.

٣- دموية: ٢٠-٣٠ تبدو بفقر الدم، ونقص الكريات البيض، ونقص الصفيحات، ونقص الكريات الشامل.

٧- قلبية وعالية: 7٪ أهم مضاعفة هي التهاب الشغاف وهو نادر لكنه قد يكون مميتاً، وتصيب البروسيلا عادة دسامات متخربة سابقاً، إلا أن الأنواع الشديدة الفوعة كالخنزيرية والماعزية قد تصيب الدسامات الطبيعية.

وقد تحدث خراجات في العضلة القلبية، وقصور في جيب فالسالفا valsalva، وأحياناً أمّهات دم، والتهاب تأمور، والتهاب العضلة القلبية.

۸- عينية: وخاصة التهاب العنبية uveitis.

٩- جلدية: ٥٪ تبدو بطفح rashes، أو خراجات، أو تضرّحات،
 أو التهاب أوعية أو حطاطات تحت الجلد.

1- عصبية مركزية: ٢-٥٪ تبدو بالتهاب سحايا ودماغ، أو اعتلال التهاب نخاع، أو اعتلال نخاع myelopathies، أو اعتلال أعصاب neuropathy محيطية وقحفية أو تظاهرات نفسية.

يحدث نادراً غزو الجملة العصبية المركزية مباشرة (أقل من ٢٪) ولاسيما بالبروسيلا الماعزية.

وإذا حدث التهاب السحايا بالبروسيلا يبدي فحص السائل الدماغي الشوكي (CSF) ارتفاع الخلايا ارتفاعاً بسيطاً، على حساب اللمفاويات مع ارتفاع البروتين قليلاً،

أمّا الغلوكوز فيكون طبيعياً أو ناقصاً قليلاً، ونادراً ما تعزل البروسيلا من السائل الدماغي الشوكي، أمّا أضدادها فتوجد في المصل وفي السائل الدماغي الشوكي.

التشخيص،

١- بالاستجواب:

يجب أخذ قصة سريرية مفصلة والتركيز على العمل والوظيفة والمهن والهوايات والسفر إلى أماكن يتوطن فيها المرض، والتعرض للحيوانات وعادات الطعام.

٧- مخبرياً:

أ- يؤكد التشخيص بعزل البروسيلا من الدم أو نقي العظم أو الأنسجة الأخرى، وتراوح الإيجابية بين (١٥-٧٠).

ب-وارتفاع عيارات الأضداد المصلية ٤ أضعاف أو أكثر يؤكد التشخيص أيضاً.

ج- وعيار تفاعل رايت ١٦٠/١ أو أكثر مع مظاهر سريرية يوجه نحو التشخيص.

٣- ملاحظات مخبرية:

لا تساعد الفحوص المخبرية المنوالية على وضع التشخيص، وقد ترى تبدلات مخبرية توجه نحو الحاجة إلى مزيد من الاختبارات النوعية.

تعداد الكريّات البيض قد يكون طبيعياً أو منخفضاً ونادراً ما يتجاوز ١٠٠٠٠ كرية/ملم ، وقد نجد فقر دم في ٧٥٪ من الحالات، أو نقص كل عناصر الدم، أو نقص صفيحات الدم (في ٤٠٪ من الحالات)، وارتفاع خفيف بالبروتين CR الارتكاسي CRP وسرعة التثفل ESR في (٥٠-٧٥٪ من الحالات).

وقد يظهر بزل نقي العظم: بلعمة الكريات الحمر erythrophagocytosis وقد يوجد فقر دم انحلالي باعتلال الأوعية الدقيقة microangiopathic hemolytic anemia وفرفرية نقص الصفيحات thrombocytopenic purpura، وفقر دم انحلالي إيجابي الكوميس anemia.

أمًا اختبار التراص المسلي (تفاعل رايت) فيتصف بما يلى:

- يكشف أضداد البروسيلا المجهضة B. abortus.
- يكشف الأنماط الأخرى من البروسيلا بالتضاعلات المتصالبة.
- لا يستطيع كشف الأضداد الموجهة ضد البروسيلا الكلبيّة التي تتطلب تحضير مستضد من البروسيلا الكلبيّة e. B. ovis أو الضأنيّة
- إنَّ عياراً وحيداً لتفاعل رايت لايكفي عادةً للتشخيص،

ولكن معظم المرضى المصابين بخمج حاد تكون الأضداد فيهم بنسبة ١٦٠/١ أو أكثر.

- قد تبدو نتائج سلبية كاذبة بسبب ظاهرة prozone أو وجود الأضداد الحاصرة.

تتميز البروسيلا الإنسانية بإنتاج بدئي للأضداد IgG بعد يتلوها في الأسبوع الثاني من الخمج اصطناع الـ IgG. بعد المعالجة الفعالة تتناقص تراكيز الـ IgG المصلية أسرع من IgM من IgM. قد تبقى في بعض المرضى عيارات منخفضة من الـ IgM عدة سنوات حتى في غياب المرض الفعال. يعد الانخفاض السريع في تراكيز الـ IgG علامة لنجاح المعالجة، في حين ينبئ استمرار التراكيز العالية منه بالنكس أو عدم فعالية المعالجة. قد يكون من الضروري أحياناً فصل نوعي الأضداد بمعاملة المصل بـ ٢- ميركابتوايتانول ٢- الأضداد بمعاملة المصل بـ ٢- ميركابتوايتانول ٢- الميركابتوايتانول ٢- الميركابتوايتانول ٢- الأضداد بمعاملة المصل بـ ٢- ميركابتوايتانول ٢- الميركابة المعلى الـ IgG.

ويبدو حالياً أن المقايسة المناعية المتعلقة بالإنزيم ELISA ويبدو حالياً أن المقايسة المناعية المتعلقة بالإنزيم IgG لكشف الوكشفهما هي الأكثر حساسية. إضافة الى إدخال تقنية (تفاعل سلسلة البوليمراز) chain reaction (PCR)

- وقد يلجأ إلى الومضان بالتغنزيوم والتصوير المقطعي المحوسب CTScan، والرنين المغنطيسي MRI لتشخيص البؤر الموضعينة الخضية.

المالجة

المالجة بالصادات: تنقص نسبة الوفيات ونسبة المراضة ونسبة المضاعفات. وتقصر سير المرض.

والبروسيلا حساسة في الزجاج in vitro لعدد كبير من الصادات، ولكن ذلك لا يتفق مع الفعالية السريرية، وبما أنها عضويات داخل خلوية فيجب أن تكون مدة المعالجة طويلة (٤-٦ أسابيع على الأقل)، وقد تمتد عدة أشهر في المضاعفات.

ويجب عدم استخدام دواء وحيد أبداً في المعالجة، فقد أثبتت الدراسات أنّ النّكس ينجم عن إيقاف المعالجة أو عدم استكمالها أكثر مما ينجم عن حدوث مقاومة دوائية.

للأطفال فوق ٨ سنوات من العمر:

يُعطى الدوكسيسكلين doxycycline ملغ/كغ/يوم فموياً، وجرعة قصوى ٢٠٠ملغ يومياً على جرعتين) ويفضل التتراسيكلين tetracycline بسبب نصف عمره الطويل ومضاعفاته الأقل، أو يعطى tetracycline (٣٠-٣٠ ملغ/كغ يومياً على أربع جرعات فموياً مدة ٤-٦ أسابيع، والجرعة

القصوى ٢غ يومياً).

وللأطفال أقل من ٨ سنوات من العمر:

يُعطى تريميتوبريم - سيلفا ميتوكسازول (TMP-SMX) والجرعة ١٥٠ ملغ/كغ من SMX (والجرعة المضوى ٤٨١ ملغ/يوم من TMP و٤, ٢غ/يوم من SMX) مقسمه على جرعتين مدة ٤-١ أسابيع.

ولإنقاص نسبة النكس يقترح معظم الباحثين المشاركة بسين السبين المسادة في doxycycline أو TMP-SMX والريفامبين المسبق rifampin (١٥-١٥ ملغ/كغ يومياً فموياً مقسمة على ٢-١ جرعة، والجرعة القصوى ٢٠٠-١٠٠ ملغ/يوم). أما المعالجة الوحيدة بالريفامبين فغير مستطبة أبداً.

وفي الأخماج الشديدة والمضاعفات مثل التهاب الشغاف والتهاب السحايا وذات العظم والنقي يُعطى streptomycin و sulfate أو gentamycin مدة ٧-١٤ يوماً الأولى من المرض، إضافة إلى tetracycline أو TMP-SMX ويضاف الـ tetracycline إلى هذا النظام لإنقاص نسبة النّكس. وقد تمتد هذه المعالجة عدة أشهر في الحالات المهددة للحياة من هذه المضاعفات.

والـ tetracycline مضاد استطباب في المرأة الحامل والأطفال بأعمار أقل من ٩ سنوات.

وقد أثبتت الدراسات أن المعالجة ب + doxycycline مدة ٦ أسابيع كانت أكثر فعالية لمعالجة المضاعفات مثل التهاب العظم والنقي: فقد انخفضت نسبة النكس من ٨٧٪ بنظام المعالجة لمدة ٣ أسابيع إلى ٨٪ بنظام المعالجة مدة ٦ أسابيع إلى ٨٪ بنظام

وفعالية الـ gentamycin مثل فعالية streptomycin في الزجاج وهوأقل سميّة منه، ولكن التجارب السريرية فيه مازالت محدودة.

ويكون تركيز الجيل الثالث من السيفالوسبورينات cephalosporins عالياً في السائل الدماغي الشوكي، ولكن تختلف تأثيراته في البروسيلا بين الجسم والزجاج.

والكينولونات fluoroquinolones والكينولونات فعالة في الزجاج ضد أصناف البروسيلا، ولكن حوادث النكس كانت عالية حين استخدم وحده.

والدوكسيسكلين doxycycline يعبر الحاجز الدموي الدماغي أكثر من التتراسيكلين tetracycline، ويستخدم مع الدماغي أكثر من التتراسيكلين TMP-SMX في إصابة الجملة العصبية الركزية بالبروسيلا.

أما فائدة الستيروئيدات القشرية في المصابين بداء البروسيلا العصبي فغير مثبتة، وفي التفاعل الشبيه بجاريش- هيركسهايمر Jarish-Herxheimer-like reaction (صداع، وأثم عضلي) يعطى مدة أقل من ٢٤ ساعة، ولكن نادراً ما يكون من الشدة بحيث يتطلب الستيروئيدات.

شفيت بعض حالات من التهاب الشغاف بالبروسيلا باستخدام المعالجة الدوائية وحدها، ولكن معظم الحالات تتطلب استبدال الدسام.

وكذلك تتطلب البروسيلا المزمنة - التي تسبب بؤراً خمجية في العظم والأنسجة الأخرى - تضجيراً جراحياً إضافة إلى الصادات لتحقيق الشفاء.

الوقاية:

لا يتوافر لقاح إنساني لداء البروسيلا في الوقت الحاضر، لذا تعتمد الوقاية من المرض على التخلص من داء البروسيلا في الأبقار والماعز والخنازير والحيوانات الأخرى، وتثقيف عامة الناس، وبسترة الحليب ومنتجات الألبان الموجهة للاستهلاك البشري.

الأخماج بالمكورات العقدية

سمير مرعى

أولاً- أخماج العقديات من الجموعة A: السبيات:

العقديات Streptococcus مكورات إيجابية الغرام، تنمو على هيئة أزواج أو سلاسل مختلفة الأطوال (الشكل ١)، تم تصنيفها على أساس قدرتها على حل كريات الدم الحمر. وتدعى العقديات المحتوية على الحالات الدموية التي تسبب انحلالاً كاملاً : الحالة للدم - بيتا، والتي تسبب انحلالاً جزئياً (أخضر اللون): الحالة للدم - ألفا، والتي لا تسبب انحلالاً تدعى اللاحالة (أو السادرة) St. anhemolyticus.

ويما أن حل الدم وحده غير كاف لتحديد القدرة الإمراضية فقد قام لانسفيلد Lancefield بتقسيم العقديات على أساس المكوّنات الستكرية (السكريات – C) الموجودة ضمن على أساس المكوّنات الستكرية (السكريات – C) الموجودة ضمن الجدار الخلوي إلى المجموعات من A إلى H ومن K إلى V. يتألف جدار العقديات الخلوي من ثلاث طبقات مميزة، يتقالف جدار العقديات الخلوي من ثلاث طبقات مميزة، تحوي الطبقة الخارجية عدة بروتينات مستضدية أكثرها أهمية البروتين M: الذي تم استناداً إليه تمييز أكثر من ١٠٠ نمط من العقديات الحالة بيتا مجموعة آ - β group A β ودعيت العقديات المقيحة نمط من العقديات الحالة بيتا مجموعة المقيحة الخامل ودعيت العقديات المقيحة الأهم في تحديد الفوعة، إذ إن له شأناً في الالتصاق بالخلايا الظهارية ومقاومة البلعمة، كما يشكل حمض التيكويك الشحيمي الموادة البلعمة على حدوث الاستعمار من الخلوي – عامل فوعة آخر يحض على حدوث الاستعمار من خلال الارتباط بال fibronectin على سطح الخلايا الظهارية.



الشكل (١) تبدو فيه المكورات العقدية كسلاسل تحت المجهر باللطاخة

تقاوم المحفظة - المحتوية على الحمض الهيالوروني-البلعمة، مما يسهّل استمرار الفوعة، وتتوجه المناعة المكتسبة تجاه البروتين M.

تحرر العقديات النيفانات والإنزيمات والحالات الدموية، ويتحرر أكثر من ٢٠ مستضداً خارج الخلايا من قبل العقدية الحالة للدم من المجموعة ٨ التي تنمو في الأنسجة الإنسانية، وتضم مجموعة المنتجات خارج الخلوية ذات الأهمية السريرية الكبرى الذيفانات الخارجية المولدة للحمى .pyrogenic وهي (C, B, A) والسستريت وليرين O، والستريت وليرين والـ DNase والهيالورونيداز والبروتيناز.

والنيفانات الخارجية المقيحة هي المسؤولة عن الطفح في الحمى القرمزية scarlet fever ؛ وعن الصدمة في المرض المشابه للصدمة السميّة، وعلى العموم يعتمد تحرّر الذيفانات الخارجية المقيحة على خمج عاثية الجراثيم (الاستنابة الإكرجية) للعقدية، أما الستريتوليزين S فهو في جزئه الأكبر مرتبط بالخلية ويتولى تدمير أغشية العدلات والصفيحات. يتم إنتاج الستريتوليزين O من قبل معظم عناصر المجموعة A ويعض عناصر المجموعة B من العقديات، ويقوم بحل كريات الدم الحمر، ولم فعل سام للعدلات والصفيحات وللعضلة القلبية في الثدييات.

تُبِينُ الدراسات الوبائية وجود علاقة بين بعض الأنماط المصلية كالأنماط (٢٤.١٩.١٨.٦.٥.٣١) وبين الحمى الرثوية rheumatic fever ولكن العامل النوعي المسبب للحمى الرثوية rheumatogenic لم يتم تمييزه بعد، كما أن عدة انماط مصلية مثل (٩٥.٥٧.٥٥) تترافق وتقيح الجلد كما تترافق والتهاب الكبب والكلية الحاد dual المحمولة والأنماط الأخرى مثل (٢١.٦١) تترافق والتهاب البلعوم والأنماط الأخرى مثل (٢١.٦١) تترافق والتهاب البلعوم القيحي، والتهاب الكبب والكلية الحاد، كما أن مجموعة العقديات G و تترافق والتهاب بلعوم وقد تترافق والتهاب كلية حاد acute nephritis ولكنها لا تسبب الحمى الرثوية.

الوياليات:

ينجم انتقال الأخماج في معظم الحالات من التماس بمفرزات الطرق التنفسية بما في ذلك الأويئة المدرسية من التهاب البلعوم، ويرافق التهاب البلعوم والقوباء impetigo ومضاعفاتها غير القيحية الازدحامَ الذي غالباً ما يشاهد

في مجتمعات متدنية اقتصادياً واجتماعياً، كما أن التماس الصميمي في المدارس ومراكز العناية بالأطفال ووحدات الجيش يسهل الانتقال والانتشار، وحدثت جائحات منقولة بالغذاء نتيجة سوء تحضير الغذاء وإجراءات التبريد.

يحدث التهاب البلعوم بالعقديات وتقيح الجلد pyoderma يحدث الأعمار، لكنه أكثر شيوعاً في الأطفال بعمر المدرسة والمراهقين.

التهاب البلعوم وتقيح الجلد واسع الانتشار جغرافياً، وتقيح الجلد أكثر شيوعاً في المناخات المدارية والفصول الحارة، ويعزى ذلك إلى لدغ الحشرات ورضوض الجلد البسيطة الأخرى. أما التهاب البلعوم فأكثر شيوعاً في أواخر الخريف والشتاء والربيع في المناخات المعتدلة، ويعزى ذلك إلى التماس الصميمي بين الأشخاص في المدارس.

أظهرت بعض الدراسات على زروع البلعوم في أطفال غير عرضيين حين حدوث الأويئة المدرسية من التهاب البلعوم: أن نسبة الانتشار عالية راوحت بين ١٥٪ إلى ٥٠٪، وإن حمل هذه العقديات في البلعوم الأنفي قد يستمر عدة أشهر لكن خطورة الانتقال إلى الأخرين تكون قليلة.

ينتقل الجرثوم في القوباء الناتجة من العقديات عن طريق شخص آخر مصاب بالقوباء بالتماس المباشر، وتكون مسبوقة عادة باستعمار العقديات للجلد الطبيعي، وتحدث الأفات المتقوبئة impetiginous lesions في أماكن تضرُق الاتصال في الجلد (لدغ الحشرات، أو حروق، أو جروح رضية): لأن العقديات A لا تدخل الجلد الطبيعي، ويعد تطور الأفات القوبائية تصبح الطرق التنفسية العلوية مستعمرة بالعضويات. أما أخماج الجروح الجراحية والإنتان النفاسي فتحدث من انتقال العضويات المحمولة بالأيدي، وقد تحدث جائحات ضمن المستشفيات

وفي الولدان قد يحدث الخمج داخل الرحم الولادة. ويبدأ من انتقاله بالتماس في المرحلة الأخيرة من الولادة. ويبدأ الخمج غالباً في السّرة (التهاب السرة بالعقديات A الخمج غالباً في السّرة (التهاب السرة بالعقديات (omphalitis)، ويبدو أن نسبة الأخماج الشديدة الغازية باله GAS مثل: تجرثم الدم ومتلازمة الصدمة السّمية والتهاب اللفافات المنخر necrotizing fasciitis آخذة بالازدياد في المنوات الأخيرة. كما يبدو أن النسبة أعلى في الرضع وكبار السـُن.

وفي الأماكن المزدحمة كالمدارس ومراكز العناية بالأطفال قد تصل نسبة حملة العقديات A في الأطفال السليمين إلى ١٥٪ بغياب جائحات العقديات، لذا فإن دراسة زرع مسحة

البلعوم واسعة الانتشار، وتصنيف العقديات لا يستطب منوالياً، ويجب إجراؤه فقط حين ظهور عدة حالات من الحمى الرثوية والتهاب الكبب والكلية وأمراض العقديات A الغازية الشديدة. كما أن أخذ زروع من الأفات القوبائية غير مستطب منوالياً؛ لأنه يظهر – غالباً – كلاً من العنقوديات والعقديات وليس سهلاً تحديد أيهما العامل المرض.

التظاهرات السريرية:

يعد التهاب البلعوم واللوزتين الحاد من pharyngotonsillitis الموري الأكثر شيوعاً الناتج من المعديات A، وقد تحدث في بعض المرضى غير المعالجين otitis media مضاعفات قيحية مثل التهاب الأذن الوسطى sinusitis وخلف أو التهاب الجيوب sinusitis أو الخراجات حول اللوزة وخلف البلعوم peritonsillar and retropharyngeal abscesses البلعوم suppurative cervical adenitis وما يميز التهاب الطرق المتنفسية العلوية بالعقديات علاقتها بعقابيل غير قيحية anon suppurative sequelae مثل الحمى الرثوية الحادة، والتهاب الكبب والكلية الحاد.

ومن الشائع ترافق الحمى القرمزية (الشكل٢) والتهاب البلعوم، وترافق - نادراً- تقيح الجلد أو الجروح المخموجة، وتنتج الحمى القرمزية من واحد أو أكثر من عدة ذيضانات خارجية محمّرة erythrogenic exotoxins تضرزها ذراري من العقديات مجموعة A، ويظهر الطفح عادة في مدة ٢٤-٤٨ ساعة من بدء التهاب البلعوم، ويكون حمامياً ونقطياً أو حطاطياً ناعماً يشحب بالضغط، وقد يكون أكثر وضوحاً بالجس منه بالنظر في بعض المرضى، ويصبح الجلد خشناً يشبه ورق الزجاج أو جلد الإوزة. يظهر الطفح في البدء في الإبط والمغبن والرقبة ثم يصبح معمماً في مدة ٢٤ ساعة، ويكون أشد كثافة في مناطق الثنيات وخاصة المغبن والحضرة أمام المرفق (خطوط Pastia)، ولا تظهر الأفات النقطية على الوجه ويبدو الخدان والجبهة متوهجين مع شحوب حول الضم، وفي الحالات الشديدة قد تظهر آفات حويصلية صغيرة (الطفح الدخني البلوري) فوق البطن واليدين والقدمين. يبدأ الطفح بالتراجع بعد ٣-٤ أيام من البدء، وقد يحدث توسف على الوجه على شكل قشور رقيقة في نهاية الأسبوع يمتد فوق الجذع وأخيراً على اليدين والقدمين. ويلاحظ على اللسان غطاء أبيض تنتؤ من خلاله حليمات حمر متوذمة (لسان الفريز الأبيض) (الشكل ٣)، ويتقشر الغطاء الأبيض بعد عدة أيام، ويترصع اللسان الأحمر بحليمات بارزة (لسان الفريز الأحمر) (الشكل ٤).

ويجب تمييز القرمزية من الحصبة والحصبة الألمانية والحمامى الخمجية وكشرة الوحيدات الخمجي وأخماج الثيروسات المعوية والطفح المفاجئ وحروق الشمس الشديدة ومتلازمة الصدمة السمية والارتكاسات الدوائية وداء كاوازاكي.



الشكل (٢) الحمى القرمزية



الشكل (٣) لسان الفريز الأبيض في الحمي القرمزية



الشكل (٤) لسان الفريز الأحمر في الحمى القرمزية

وقد تُصادف نادراً حمَى قرمزية شديدة مع مظاهر سمّية جهازية. وأول ما يظهر في الدرّج toddlers (من ١-٣ سنوات) المصابين بالتهاب طرق تنفسية علوية بالعقديات مجموعة A التهاب أنف مصلى serous rhinitis، ثم يتطور الرض فتظهر

حرارة متوسطة وهيوجية irritability وقهم وحمى العقديات .streptococcal fever

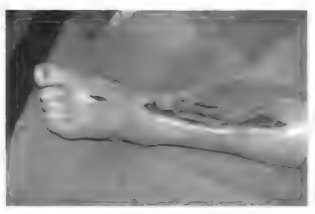
وليس من الشائع ترافق خمج الطرق التنفسية العلوية بالعقديات والحمى القرمزية في الأطفال الذين تقل أعمارهم عن ٣ سنوات.

يعد الجلد المكان الثاني الأكثر شيوعاً لأخماج العقديات، مثل تقيح الجلد أو القوباء pyoderma or impetigo، وقد ينتج من هذه الأخماج الجلدية التهاب كبب وكلية حاد.

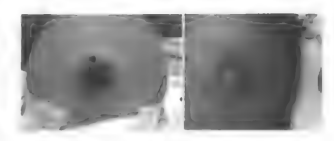
ومن أخماج العقديات الأخرى: الحمرة perianal cellulitis , والتهاب الهلل حول الشرج perianal cellulitis , والتهاب الهلل حول الشرج bacteremia (مع بؤر موضعة والتهاب المهبل، وتجرثم الدم الرئة، والتهاب الشغاف أد من دونها)، وذات الرئة، والتهاب الشغاف endocarditis والتهاب الفصل septic arthritis ، والتهاب الفصل القيحي septic arthritis ، والتهاب الهلل recrotizing fasciitis والتهاب اللفافة النخري osteomyelitis ، والتهاب العضل النقام والإنتان النفاسي osteomyelitis ، وأخماج الجروح الجراحية، والتهاب السرة عند الوليد puerperal sepsis (الشكل ٧)،



الشكل (٥) الحمرة



الشكل (٦) التهاب اللفافة النخري



الشكل (٧) التهاب السرة عند الوليد

وقد تكون أخماج العقديات الغازية شديدة مع بؤرة إنتانية صريحة أو إنتان موضعي أو من دون هذه البؤر، وقد تترافق streptococcal toxic ومتلازمة الصدمة السمية بالعقديات shock syndrome، ويكون مدخل الأخماج الغازية غالباً الجلد أو الأنسجة الرخوة، وقد تكون تالية لرضوض بسيطة غير مميزة.

التشخيص

أكثر الإجراءات فائدة في إثبات التشخيص عزل العقديات بالزرع الجرثومي من الحلق أو الجلد أو الدم أو الأماكن الأخرى المصابة.

ولما كانت العقديات الحالة للدم من نبيت (فلورا) البلعوم الطبيعي فإن عزل هذه العقديات من بلعوم طفل مصاب بخمج في البلعوم: لا تعد معه بالضرورة مسؤولة عن الخمج. ويكون التشخيص أكثر دقة حين عزل العقديات من أطفال يعانون التهاب بلعوم متوسط الشدة إلى شديد مع حبرات على الحنك والتهاب عقد رقبية، ولا تعد اختبارات الكشف السريع عن المستضد - والمتوافرة حالياً - ذات درجة حساسية كافية لوضع التشخيص من دون أن يرافقها الزرع، ويمكن التعويل على النتيجة الإيجابية عادة. لهذا يوصى بتقديم المعالجة لكل الأطفال الذين يعانون التهاب البلعوم مع نتيجة زع مسحة بلعوم إيجابية أو إذا كان الاختبار السريع لمستضد إيجابياً للعقديات: مع أن وجود العقديات في بعض الحالات بمثل حالة استعمار فقط.

وقد يرتفع تعداد الكريات البيض في الأخماج الناتجة من العقديات أو يبقى طبيعياً، ولكن هذا الأمر ليس نوعياً، وكذلك ارتفاع سرعة تثفل الكريات الحمر (ESR) والبروتين الارتكاسى CRP) C.

يمكن تقييم الاستجابة المناعية لدى الثوي إثر التعرض لمستضد العقديات بعيار أضداد السترييتوليزين (ASO) استضد الـ DNase B إلى أكثر من 177 ومضاد الـ ASO إلى أكثر من 40% من الأطفال غير المعالجين والمصابين بالتهاب بلعوم بالعقديات في غضون الأسابيع ٢-٦ الأولى

بعد حدوث الخمج، ويمكن للمعالجة الفعالة بالصادات في مرحلة مبكرة أن يعدل هذه الاستجابة أو يلغيها. تكون عيارات ASO مرتفعة جداً في المرضى المصابين بالحمى الرثوية، بعكس تقيحات الجلد التي تكون فيها عيارات ASO إيجابية خفيفة أو طبيعية، أما الاستجابة في المصابين بالتهاب كبيبات الكلية فمتباينة.

أما مضاد الـ DNase B فهو الاختبار المصلي الأفضل لكشف تقيح الجلد بالعقديات: إذ تبدأ مستوياته بالارتفاع بعد الإصابة بالخمج بـ ٦- ٨ أسابيع، كما ترى في الكثير من المرضى المصابين بالتهاب البلعوم بالعقديات عيارات عالية ضد هذا الإنزيم، وقد تحدث في المرضى المصابين بتقيح الجلد والتهاب البلعوم استجابات ضد الهيالورونيداز.

المالحة

التهاب البلعوم: البنسلين ف penicillin-V هو الدواء المختار لعلاج التهاب البلعوم بالعقديات أما عدا المتحسسين ضد البنسلين، وقد يستخدم الأمبيسيللين في ولكن ضد البنسلين في ولكن ampicillin بدلاً من البنسلين في ولكن ليس لهذه المركبات ميزات البنسلين في مع أن بعض الدراسات ترى أن فعل الـ amoxicillin جرعة واحدة يومياً مدة ١٠ أيام مثل فعل الـ penicillin ۷ مرات يومياً مدة ١٠ أيام.

تقى المالجة بالـ penicillin V من حدوث الحمى الرثوية الحادة حتى لو بدأت المعالجة متأخرة بعد ٩ أيام من بدء المرض الحاد، وتقصر السير السريري، وتنقص خطورة العدوى وتنقص خطورة العقابيل القيحية. وفي كل حالات الحمى الرثوية الحادة يجب إكمال شوط المعالجة بأل penicillin أو الصادات الأخرى المناسبة لعلاج التهاب البلعوم بالعقديات آحتى استنصالها تماماً من البلعوم، وجرعة الـ penicillin V الموصى بها هموياً هي ٢٠٠,٠٠٠ وحدة (٢٥٠ملغ) ٣-٢ مرات يومياً مدة ١٠ أيام للأطفال الذين يقل وزنهم عن ٧٧ كغ، و٠٠٠, ٥٠٠ وحدة (٥٠٠ ملغ) ٢-٣ مرات يومياً للأطفال الذين يزيد وزنهم على ٢٧ كغ وللمراهقين وللبالغين. وللوقاية من حدوث الحمى الرثوية الحادة يجب أن تستمر المعالجة بالـ penicillin مدة ١٠ أيام بغض النظر عن التحسن السريري السريع، ومع اختلاف درجة امتصاص مستحضرات الـ penicillin الفموية فإن فعاليتها السريرية متشابهة، وقد يكون فشل المعالجة بالبنسلين الفموي أكثر من فشل الـ benzathine penicillin عضلياً بسبب نقص المطاوعة بالمعالجة الضموية، والمعالجة باله penicillin g benzathine عضلياً معالجة جيدة لأنها توفر تراكيز دموية

مناسبة وتتجنب مشكلة المطاوعة لكنها مؤلمة للمريض. يعطى الأطفال الذين تقل أوزانهم عن ٢٧كغ من هذا الدواء جرعة وحيدة مقدارها ٢٠٠,٠٠٠ وحدة، ويعطى الأطفال الأكبر والبالغون جرعة وحيدة مقدارها ٢,١ مليون وحدة، ويكون الألم أقل إذا كان المستحضر موضوعاً في حرارة الغرفة قبل الحقن العضلى.

ويعالج التهاب البلعوم بالعقديات في الأشخاص المتحسسين ضد البنسلين باله erythromycin estolate بجرعة المتحسسين ضد البنسلين باله على ٢-٤ جرعات ومدة ١٠-٠٠ ملغ/كغ يومياً فموياً مقسمة على ٢-٤ جرعات ومدة اليام، أو باله erythromycin ethylsuccinate عملغ/كغ يومياً مقسمة على ٢-٤ جرعات، والجرعة القصوى اغ يومياً. ومن العلاجات الضعالة الماكروليدات macrolides الأخرى مثل العلاجات الضعالة الماكروليدات azithromycin مدة ٥ أيام على الرغم من ظهور ذراري strains من العقديات A مقاومة للإريثروميسين ولباقي الماكروليدات في بعض مناطق العالم.

أما الـ tetracycline والـ sulfonamides فيجب الأيستخدما في علاج التهاب البلعوم بالعقديات؛ لأن العديد من السلالات مقاومة للتتراسيكلين والسلفوناميدات وهي لا تستأصل العقديات GAS من البلعوم الأنفي، مع أنها فعالة في الوقاية من العدوى بالنسبة إلى تكرار الحمى الرثوية.

والأطفال الذين يتكرر فيهم التهاب البلعوم بالعقديات أ بعد استكمال الشوط العلاجي الفموي مدة ١٠ أيام: يعاد علاجهم بالصاد السابق نفسه، أو بصاد فموي بديل أو يعطى جرعة من البنسلين G بنزاتين وبخاصة حين عدم وجود مطاوعة بتناول الصادات فموياً، كما يوجد صادات أخرى بديلة تتضمن السيفالوسبورينات ضيقة الطيف مثل؛ بديلة تتضمن السيفالوسبورينات ضيقة الطيف مثل؛ الماكروليدات الأخرى، ولا يزال الاختلاف قائماً حول المعالجة الأكروليدات الأخرى، ولا يزال الاختلاف قائماً حول المعالجة الأكروليدات.

Y- تدبير حملة العقديات A في البلعوم الأنفي pharyngeal carriers: المعالجة بالصادات غير مستطبة لكل حالات حملة العقديات آ في البلعوم إلا في بعض الحالات الخاصة التي تتضمن:

- حدوث هجمة حمى رثوية حادة أو التهاب كبب وكلية بعد العقديات.
- حدوث وباء التهاب بلعوم بالعقديات أ في مجتمع مغلق.
 - وجود قصة عائلية لحمى رثوية.
- حدوث عدة هجمات من التهاب بلعوم عرضي بالعقديات GAS مثبت في العائلة نفسها في عدة أسابيع بغض النظر

عن المعالجة المناسبة.

- قلق شديد عند العائلة من أخماج العقديات.
- إذا كان الحمل المزمن للعقديات آ في البلعوم هو الاستطباب الستئصال اللوزتين، ومن الصعوبة استئصال العقديات آ من البلعوم بالصادات التقليدية.

وقد أظهرت بعض الصادات فعالية أكثر من البنسلين في استئصال العقديات أ في حالة الحمل المزمن، ومن هذه الصادات: amoxicillin-clavulanate ،clindamycin ،مشاركة الا الصادات: rifampin في آخر أربعة أيام من المعالجة مع البنسيلين ف أو بنسيلين ج بينزاتين، والأكثر فعالية من هذه الأدوية هو الد السلين ج بينزاتين، والأكثر فعالية من هذه الأدوية هو الد المام على ٣ جرعات مدة ١٠ أيام، كما ترى بعض الدراسات أن إعطاء المدة فعال في استئصال العقديات أ من البلعوم الضموي، إلا أن استخدامه الواسع يَقود إلى نشوء جراثيم مقاومة الماكروليدات.

٣- القوباء العقدية streptococcal impetigo: يغيد تطبيق مراهم mupirocin موضعياً في حصر انتشار القوباء بالعقديات أ من شخص إلى آخر ولشفاء المرض الموضع.

أما حين وجود عدة إصابات أو إصابة أفراد العائلة أو وحدات العناية بالأطفال أو الفرق الرياضية؛ فيجب معالجة القوباء بأنظمة علاجية بالصادات تعطى جهازياً؛ لأن هجمات القوباء هنا يمكن أن تكون ناتجة من العقديات المذهبة Streptococcus أو العقديات المقيحة Streptococcus أمّا الأطفال المصابون بالقوباء فيجب أن يعالجوا بصاد فعال ضد العقديات والعنقوديات.

4- معالجة الأخماج الأخرى: تعالج الأخماج الشديدة مثل: التهاب الشغاف، وذات الرئة، وإنتان الدم septicemia والتهاب السحايا، والتهاب المفاصل، والتهاب العظم والنقي osteomyelitis، والتهاب اللفافة النخري osteomyelitis، ومتلازمة والتهاب السرّة في الوليد neonatal omphalitis ومتلازمة الصدمة السمية بالعقديات streptococcal toxic shock الجرعات عالية من الصادات وريدياً ولمدة ٢-٢ أسابيع.

group B ثانياً- اخماج المقديات من المجموعة ب streptococcal infections

السببيات:

(GBS) group B streptococci العقدية من المجموعة من المجموعة من المجموعة في مكورات مزدوجة diplococci هوائية إيجابية الغرام، تُنتج

الوياليات:

العقديات ب ساكن شائع في الطرق البولية التناسلية والطريق المعدي المعوي وأقل شيوعاً في البلعوم.

يراوح معدل استعمارها المرأة الحامل والرضع حديثيّ الولادة بين 10% و 10%، وقد يكون الاستعمار في أثناء الحمل ثابتاً أو متقطعاً، وقد انخفضت نسبة الخمج ذي البدء الباكر من ٧٠٪ تقريباً إلى ٥,٠ حالة تقريباً لكل ١٠٠٠ ولادة حيّة بعد استخدام الوقاية بالصادات في أثناء المخاض.

تراوح نسبة الوفيات case-fatality ratio بين ٥٪ و ٨٪ لكنها أعلى في الولدان الخدج.

يحدث الانتقال من الوائدة إلى الوئيد في أثناء الولادة أو قبلها مباشرة، أما بعد الولادة فإن الانتقال من شخص إلى آخر قد يحدث، كما يمكن أن تنتقل العقديات ب في وحدات العناية المشددة الخاصة بالرضع من الأشخاص العاملين ضمن المستشفى بوساطة الأيادي الملوثة، ولكن ذلك غير شائع، وانتقائها أكثر شيوعاً في المجتمع من الناس السليمين المستعمرين بالجرثوم.

ترداد خطورة الخمج ذي البدء الباكر في الحالات التالية:
الرضع الخدج أقل من ٣٧ أسبوعاً حملياً، والرضع المولودين
بعد ١٨ ساعة أو أكثر من تمزق الأغشية الأمنيوسية، والرضع
المولودين من أمهات لديهم حمولة زائدة من العقديات ب في
الطرق التناسلية، وارتضاع حرارة الأم في أثناء المخاض ≥
المرق التهاب المشيمة والسلي chorioamnionitis. أو وجود بيلة
جرثومية بالعقديات ب في أثناء الحمل، كما أن غياب التركيز
المصلي للضد النوعي للنمط المصلي أو انخفاضه عامل منبئ
بزيادة الخطورة. ومن عوامل الخطورة الأخرى عمر الوالدة
أقل من ٢٠ سنة. والعرق الأسود.

إن فترة قابلية العدوى غير معروفة ولكنها قد تمتد طوال فترة المرض أو الاستعمار. ويمكن أن يبقى الرضع مستعمرين بالجرثوم لعدة أشهر بعد الولادة وبعد معالجة الخمج الجهازى.

يعاود خمج العقديات ب في ١٪ إلى ٣٪ تقريباً من الأطفال

المعالجين بشكل جيد.

فترة الحضانة للخمج ذي البدء الباكر أقل من ٧ آيام، أما في الخمج ذي البدء المتأخر فغير معروفة: ولكن غالباً ما يحدث المرض ما بين اليوم السابع و٣ أشهر من العمر، وتحدث ١٠٪ من الحالات في الأطفال خارج مرحلة الرضاعة الباكرة، والعديد من الحالات تحدث في رضع ولدوا قبل موعد الولادة.

التظاهرات السريرية:

تعد العقديات ب أكثر أسباب الأخماج الجرثومية حول العولادة bacteremia شيوعاً وتشمل: تجرثم الدم bacteremia، والتهاب المشيمة والسلى والتهاب بطانة الرحم chorioamnionitis، وأخماج المجاري البولية في المرأة الماخض، وأخماجاً موضعية وجهازية في الولدان حتى عمر ٣ أشهر بعد الولادة أو أكثر.

تصنف الأخماج الغازية في الرضع الصغار على أساس العمر الزمني chronologic age حين بدء الخمج إلى: مرض ذي بدء باكر: يحدث في غضون الـ ٢٤ ساعة الأولى من الحياة حتى ٦ أيام: ويتميز بعلامات مرض جهازي مثل: الضائقة التنفسية respiratory distress وتوقف التنفسية shock؛ وذات الرئة، وبمظهر أقل شيوعاً التهاب السحايا (١١٪ إلى ٥٠٪ من الحالات)، ومرض ذي بدء متأخر؛ يحدث بعمر ٣-٤ أسابيع (٧ أيام -٣ أشهر) ويتظاهر بتجرثم يحدث بعمر ١٠٤ أسابيع (٧ أيام -٣ أشهر) ويتظاهر بتجرثم موضعة مثل: ذات العظم والنقي؛ والتهاب المفصل القيحي؛ والتهاب المفصل القيحي؛

كما قد تسبب العقديات زمرة ب اخماجاً جهازية في البالغين غير المرأة الحامل والمصابين بأمراض مستبطية مثل السكري الشبابي، أو مرض كلوي أو كبدي مزمن، أو خباثة، أو الأمراض الأخرى المضعضة للمناعة immune أو الأمراض وفي الذين يزيد عمرهم على ١٥٠ سنة.

الاختبارات التشخيصية:

يفترض وجود الخمج حين وجود المكورات إيجابية الغرام في سوائل الجسم العقيمة باللطاخة المحيطية (مثل السائل الدماغي الشوكي، أو الجنب، أو سائل المفصل) ويؤكد التشخيص بزرع الدم وسوائل الجسم الأخرى العقيمة أو زرع البؤر القيحية، والتنميط المصلي متوافر في المخابر المرجعية، ولا يستطب إجراء الاختبار السريع لتمييز مستضد الـ GBS في سوائل الجسم عدا السائل الدماغي الشوكي.

المالجة:

المعالجة البدئية المختارة لعلاج حديثي الولادة المصابين بخمج مفترض غاز هي الـ ampicillin والـ aminoglycoside ويمكن إعطاء الـ penicillin G وحده عندما يثبت سريرياً ومخبرياً أن العقديات بهي سبب الخمج.

وفي الرضع المصابين بالتهاب سحايا بالعقديات ب تكون جرعة الـ penicillin G للذين تقل أعمارهم عن ٧ أيام ٢٥٠,٠٠٠ إلى ٤٥٠,٠٠٠ وحدة لكل ١كغ من الوزن يومياً بطريق الوريد مقسمة إلى ٣ جرعات، والجرعة في الرضع فوق الـ ٧ أيام من العمر ٤٥٠,٠٠٠ إلى ٤٠٠,٠٠٠ وحدة لكل اكغ من الوزن يومياً بطريق الوريد مقسمة إلى ٤-٦ جرعات، أما ampicillin فإن الجرعة المستطبة للولدان المصابين بالتهاب سحايا وبأعمار المبرعة المستطبة للولدان المصابين بالتهاب سحايا وبأعمار أقل من ٧ أيام ٢٠٠ إلى ٢٠٠ملغ لكل اكغ يومياً بطرق الوريد مقسمة إلى ٣ جرعات، و٢٠٠ملغ لكل اكغ يومياً مقسمة على مقسمة إلى ٣ جرعات بطريق الوريد في الرضع فوق الـ ٧ أيام من العمر،

وفي الإصابة بالتهاب السحايا يعتقد بعض العلماء أن إعادة فحص السائل الدماغي الشوكي بالبزل القطني بعد ٢٤-٨٤ ساعة تقريباً من بدء المعالجة يساعد على توجيه التدبير وعلى الإنذار، أما إجراء البزول القطنية الإضافية والدراسات الشعاعية فتستطب فقط حين الشك بالاستجابة للمعالجة، وفي حال استمرار التبدلات العصبية المرضية. ومن المفيد حينئذ استشارة طبيب مختص بالأمراض الخمجية في الأطفال.

والرضع المصابون بتجرثم دم bacteremia من دون بؤر صريحة يجب أن تستمر معالجتهم مدة ١٠ أيام، أما الرضع المصابون بالتهاب سحايا غير متضاغف فإن المعالجة مدة الا يوماً تعد كافية، ولكن المعالجة مدة أطول قد تكون ضرورية للرضع حين السير السريري الطويل أو حين حدوث مضاعفات.

أما ذات العظم والنقي osteomyelitis أو التهاب البطينات ventriculitis فتتطلب معالجة مدة ٤ أسابيع.

non الثناً - أخماج المقسيات A و B والمكورات الموية group A or B streptococcal and enterococcus infections

تطور تسمية أجناس العقديات وتصنيفها نتيجة تطبيق التقنيات الجزيئية molecular technology، فمن بين العضويات إيجابية الغرام سلبية الكاتالاز والتي تبدو كسلاسل بتلوين غرام: هناك نوعان هما الأكثر ترافقاً وأمراضاً تصيب الإنسان، وهما: العقديات Streptococcus

والمقديات الموية Enterococcus.

ويحوي صنف العقديات المعوية Enterococcus faecalis أكثر من ٢٠ نمطاً، وتعد العقديات البرازية Enterococcus faecalis أكثر أسباب أخماج العقديات المعوية في الإنسان.

الوباليات:

تسكن العقديات في الإنسان في الجلد (المجموعات G.F.C) والأنبوب الهضمي (C G.F.C) والأنبوب الهضمي G.F.D) والمناف العقديات المعوية)، والمهبل وأصناف العقديات المعوية)، أما مختلف أنماط العقديات المعوية)، أما مختلف أنماط العقديات المخضرة فأماكن سكنها: الفم والبلعوم والسطوح السنية، والجلد، والطرق البولية التناسلية، ويعتقد أن الانتقال في أثناء المخاض هو المسؤول عن معظم حالات أخماج الوليد ذات البدء الباكر، كما أن تلوث المحيط أو البيئة أو الانتقال عبر أيدي العاملين بالقطاع الصحي قد يساعد على استعمار المرض.

إن فترة الحضانة وفترة إمكانية العدوى غير معروفة.

٣- التظاهرات السريرية:

قد تترافق العقديات لا A ولا B وأخماج غازية في الرضع والأطفال والمراهقين والبالغين، وأهم المتلازمات السريرية الأساسية التي تسببها هي: أخماج الطرق البولية، والتهاب الشغاف، وأخماج الطرق التنفسية العلوية والسفلية، والتهاب السحايا، وتترافق العقديات المخضرة streptococci viridans والعديد من الأخماج، وريما كانت السبب الأهم لالتهاب الشغاف؛ وتجرثم الدم في مرضى نقص العدلات neutropenic السوطانات، كما أن العقديات المعوية تترافق وتجرثم دم في الولدان والخراجات داخل البطن، وأخماج الطرق البولية في الأطفال الأكبر والبالغين.

الاختبارات التشخيصية:

يساعد الفحص المجهري للسوائل العقيمة في الجسم على الاستدلال على وجود الخمج بالعقديات أو العقديات المعوية، أما التشخيص الأكيد فيثبت بالزرع وتنميط المعزولات isolates باستخدام مصول ضدية نوعية group specific antisera، وقد يساعد تمييز أنماط العقديات المعوية أو تصنيفها على التنبؤ بالحساسية للصادات.

وقد يكون من الضروري في بعض الحالات عمل الاختبارات الحيوية الكيميائية لتمييز العضويات بدقة.

ومن المهم إجراء اختبارات التحسس للصادات بالنسبة إلى معزولات العقديات المعوية المأخوذة من أماكن عقيمة لتحديد الحساسية للأمبيسيلين والفانكوميسين، إضافة إلى

الأخماج بالكورات المقدية

الجنتاميسين وإمكان مؤازرة الجنتاميسين للأمبيسيلين. المالجة:

البنسلين G وحده ملائم لعلاج معظم أخماج العقديات، ومع ذلك فإن المعزولات المقاومة للبنسلين يمكن معالجتها بالـ penicillin والـ gentamycin، وصادات البيتا لاكتام الأخرى والفانكوميسين.

والعقديات المعوية وبعض سلالات العقديات وخاصة المخضرة مقاومة للبنسلين.

والمكورات المعوية مضاومة للسيخالوسبورينات ampicillin والد ampicillin والد

vancomycin مما يؤدي إلى صعوبة معالجتها، أما أخماج المكورات المعوية والغازية كالتهاب الشغاف endocarditis والسحايا فيجب أن تعالج بالأمبيسيلين مع المminoglycoside والـ gentamycin للمؤازرة وتقوية الفعل القاتل للجرثوم.

يفيد الـ quinupristin- dalfopristin لعلاج الأخماج الناجمة عن المكورات المعوية المقاومة للفانكوميسين في البالغين ولكنه غير فعال ضد العقديات البرازية E. faecalis، في حين يفيد السالة للمالجة أخماج المكورات المعوية المقاومة للفانكوميسين بما فيها العقديات البرازية.

الأخماج بالمكورات العنقودية

سمير مرعى

السببيات:

المنقوديات Staphylococcus مكورات إيجابية الغرام، إيجابية إنزيم الكاتلاز catalase، واسعة الانتشار، هوائية غير مشكلة للأبواغ، توجد في الهواء والأدوات الناقلة للعدوي والغبار وكنبيت طبيعي في الإنسان والحيوان، تبدو تحت المجهر مجتمعة تشبه عناقيد العنب (الشكل)، تستطيع العيش في ظروف قاسية من الحرارة والجفاف ونقص الأكسجة والأوساط عالية الملوحة: يوجد منها ٣٢ نمطاً بحسب الـ DNA، من بينها ١٧ نمطأ ممرضاً ثلانسان، والعنقوديات الذهبية Staphylococcus aureus هي النمط الوحيد المنتج لإنزيم المخثرة (الكواغولاز coagulase)، ومن بين الأنماط الستة عشرة الباقية سالبة الكواغولاز تعد الأنماط البشروية S. epidermidis، والحالبة للدم. S haemolyticus، والرمية S. schleiferi، والرمية lugdunensis الأكثر ترافقاً والأخماج في الأطفال. تنتج العنقوديات الذهبية صباغاً أصفر مع انحلال دم من نموذج بيتا على أغار الدم، أمَّا العنقوديات البشروية فتنتج صباغاً أبيض مع انحلال دم بدرجات متباينة.

تحوي المنقوديات عدة بروتينات تتضمن مستقبلات سطحية تسمح للجرثوم بالالتصاق بالأنسجة والأجسام الأجنبية المغطاة بالفيبرونيكتين fibronectin ومولد الليفين fibrinogen والكولاجين collagen، كما تسمح للقيحة صغيرة

الشكل (١) المكورات العنقودية وتبدو كعناقيد العنب تحت المجهر باللطاخة

أو زرعة (low inoculum) من العضويات بالالتصاق بالسطوح والمقتاطر والدسامات الصناعية prosthetic valves والأجهزة البديلة الأخرى. أما العنقوديات سالبة الكواغولاز فتنتج بولي سكاريد (عديد السكاريد) خارجياً دبقياً هلامياً: يجعل هذه العضويات الملتصقة بالأجهزة الطبية البديلة بمنأى عن دفاعات الثوى host والصادات antibiotics.

يحوي الكثير من ذراري العنقوديات الذهبية عوامل تحمي الجرثوم من دفاعات الثوي، ففيما عدا إفرازها طبقة من عديد السكاريد تعرقل عملية الطهي والبلعمة الخلوية: فإنها تفرز عامل التلازن clumping factor فيؤدي تآثر interaction تفرز عامل التلازن الليفين إلى تجلط البلاسما وبالتالي تحديد الخمج موضعياً أو تشكل الخراج، كما يتفاعل البروتين A الموجود في معظم ذراري العنقوديات الذهبية بصورة نوعية مع 1gG4. IgG2. IgG1، مما يؤدي إلى تثبيط عملية البلعمة. وتضرز العنقوديات إنزيمات أخرى مثل الكاتالاز والبنسليناز أو البيتالاكتاماز والليباز، واللوكوسيدين البلعميات الفسفورية في غشاء البلعميات عملية البلعميات وتسريه عبره، وphagocytosis البلعميات وبالمعمودية البلعميات المهاورية والمعاردة مما ينقص عملية البلعميات المهاورية والمواردة وبيا والمهاورية والبلعميات والمهاورية والمهاورية والمهاورة والمهاورية والمهاورة والم

وتفرز الكثير من ذراري العنقوديات الذهبية مواد تسبب تخرب النسج تخرباً موضعياً، وتضرز حالات دموية محرب النسج تخرباً موضعياً، وتضرز حالات دموية المحراً نسجياً في الغشاء الخلوي وأذية في الكريات البيض فيؤدي إلى تكدّس الصفيحات وتشنج العضلات الملس، والحالة الدموية بيتا تؤدي إلى انحلال الكريات الحمر، وتقصم الحالة الدموية غاما عرى الأغشية من خلال فعل يشبه فعل المنظف detergent كما يحرز الكثير من العنقوديات الذهبية ذيفانات خارجية A exfoliatives كالعاملين المحدثين للتقشر عضاعفات جلدية موضعية كالقوباء الفقاعية والاندفاعات مضاعفات جلدية موضعية كالقوباء الفقاعية والاندفاعات قرمزية الشكل.

تفرز معظم ذراري العنقوديات الذهبية ذيفاناً واحداً أو (E,D,C_1,E,A) ، ويؤدي تناول المثرمن الذيفانات المعوية (B,B,B) الذيفان المعوي (B,B) أو (B,B) الذيفان المعوي (B,B) المتشكل سابقاً إلى القياء والإسهال. يترافق ذيفان متلازمة الصدمة السمية (B,B)

ومتلازمة الصدمة السمية (TSS) الصدمة السمية المتلازمة الصدمة السمية ذات الصلة بالطمث وخمج موضع بالعنقوديات، وقد يترافق الذيفانان المعويان A و B ومتلازمة الصدمة السمية اللاطمثية.

الوياليات:

تعد العنقوديات الذهبية السبب الثاني لتجرثم الدم العنقوديات المكتسب ضمن المستشفيات بعد العنقوديات سالبة الكواغولاز، وتتساوى مع العصيات الزرق (الزوائف) pseudomonas بكونها سبباً شائعاً لذات الرئة المستشفوية، ومسؤولة عن معظم الأخماج في أماكن العمل الجراحي.

تستعمر العنقوديات الذهبية الجلد والأغشية المخاطية في ٣٠-٥٠٪ من الكهول الأصحاء والأطفال، وأكثر المناطق المستعمرة بها: المنخران والبلعوم والإبط والعجان والمهبل والمستقيم، ومقدمة المنخرين مستعمرة بكثافة، وهذا الاستعمار قد يستمر عدة سنوات في ١٠٠-٢٠٪ من الأشخاص المخموجين.

كما أن ٢٥٪-٥٠٪ من حملة العنقوديات في الأنف يحملونها أيضاً على أياديهم وجلودهم، وتصل نسبة الحملة إلى أكثر من ٥٠٪ في الأطفال المصابين باضطرابات عسر التقرن الموسنف desquamating أو الحروق؛ وفي مستخدمي الإبر الوريدية استخداماً متكرراً (السكري الشبابي، مرضى التحال الدموي المستخدمي الأدوية المنعشة).

١- انتقال المنقوديات الدهبية في المستشفيات: تنتقل العنقوديات الدهبية غالباً بالتماس المباشر، وللعاملين في العناية الصحية شأن في انتقالها: لأنهم يحملونها في أنوفهم وعلى جلودهم: فيكونون كمستودع مهم لانتقالها إلى المرضى ومن مريض إلى آخر.

والرضع المستعمرون بعد الولادة بوقت قصير يكونون كمستودع لنقلها إلى الرضع الآخرين. أما شأن الملابس والملابس الجراحية والسطوح المحيطة والنواقل الأخرى في نقل العنقوديات وانتشارها فغير واضح، كما أن الانتقال بوساطة القطيرات التنفسية قد يحدث حين وجود جروح أو حروق أو مناطق التهاب الجلد التي تصبح مخموجة أو مستعمرة.

يتعلق انتشار العنقوديات الذهبية بين الناس - بما في ذلك الرضع - بكثافة الاستعمار الجرثومي في المنخرين، ويزداد خلال أخماج الطرق التنفسية العلوية. ومن عوامل الخطورة الإضافية لاكتسابها ضمن المستشفيات وجود الطفل في جناح أو غرفة عالية الخطورة كوحدة حديثي

الولادة؛ أو العناية المشددة؛ أو وحدة الحروق، والتداخلات الجراحية، وفترة الاستشفاء الطويلة، ووجود جائحة بسلالة من العنقوديات في المستشفى، ووجود قتاطر وعائية أو بدائل صناعية. كما أن المعالجة السابقة بالصادات تزيد خطورة اكتساب عضويات مقاومة للصادات.

V- الاستعمار بالعنقوديات النهبية والمرض . Staph. بعد الجلد والمنخران aureus colonization and disease المستودعين الرئيسين لحمل العنقوديات الذهبية، والكهول الذين يحملونها في أنوفهم قبل العمل الجراحي هم أكثر عرضة للإصابة بأخماجها بعد الجراحة العامة أو القلبية أو جراحة العظام أو جراحة زرع الأعضاء الصلبة من الأشخاص الذين لا يحملونها.

يؤهل تلوث الجلد بالمكورات العنقودية النهبية مكان ادخال قنطرة لشخص ما لإصابته بخمج بهذه المكورات بعد وقت قصير من إدخالها، وتزيد حوادث تجرثم الدم في الملوثة جلودهم بهذه المكورات ستة أضعاف على الحوادث في الأشخاص العاديين، كما يزيد احتمال إصابة الكهول بذات الرئة بعد رضوض الرأس في حملة العنقوديات في الأنف عما هو في الأشخاص الذين لا يحملونها.

7- العنقوديات الذهبية المستشفوية المقاومة للميتسلين (ع ذ م م) (MRSA) تؤدي هذه العنقوديات إلى حدوث ٤٠٪ من أخماج (MRSA) تؤدي هذه العنقوديات إلى حدوث ٤٠٪ من أخماج العنقوديات الذهبية المكتسبة ضمن المستشفيات التي تضم ١٠٠ سرير أو أكثر، وهي مقاومة لكل صادات البيتالاكتام والسيفالوسبورينات إضافة إلى عدة صادات من مجموعات أخرى (مقاومة متعددة). وتتضمن عوامل الخطورة في حدوث الاستعمار الأنفي بهذه العنقوديات الذهبية المقاومة للميتسلين (MRSA) المكتسبة ضمن المستشفى ما يلي: قصة استشفاء في السنة السابقة، أو استخدام الصادات حديثاً (في مدة ٢٠ يوماً سابقاً)، أو فترة استشفاء طويلة، أو التماس المتكرر مع محيط أو بيئة العناية الصحية، أو وجود قثاطر وعائية عدد الجراحية، أو التماس المتكرر مع شخص فيه واحد أو أكثر من عوامل الخطورة.

1- النراري المتوطنة للمنقوديات النهبية المقاومة للميتسلين (ع ذ م م) endemic strains of MRSA: تنتح معظم أخماج العنقوديات المقاومة للميتسلين (MRSA) المكتسبة ضمن المستشفيات من عضويات المريض نفسه: أو من ذراري مستوطنة تنتقل إلى المريض بوساطة آيادي

العاملين الصحيين، وقد تنتقل إلى المجتمع أو في بيئة المستشفى.

وهذه العنقوديات والعنقوديات سالبة الكواغولاز المقاومة للميتسيللين مسؤولة عن قسم كبير من الأخماج المستشفوية. وهذه الذراري صعبة المعالجة؛ لأنها مقاومة عادة لعدة مجموعات من الصادات وتستجيب للفانكوميسين فقط.

6- الدع ذمم المكتسبة ضمن المجتمع MRSA مكتسبة ضمن المجتمع مكتسبة ضمن المعتمية AMRSA مكتسبة ضمن المعتمع من أشخاص (أطفال وبالغين) سليمين من دون عوامل خطورة في مدن كثيرة، ومن مراكز العناية بالأطفال. ولهذه الذراري نماذج خاصة بها من الحساسية للصادات. فهي مقاومة للميتسلين methicillin فير مقاومة لمجموعات والأوكساسيللين (multidrug) حين إعطائها معاً.

۱- العنقوديات النهبية متوسطة الحساسية vancomycin- intermediately susceptible للقائكوميسين S. aureus وعزلت كذلك ذراري strains من ع ذ م م S. aureus متوسطة الحساسية للفائكوميسين في الولايات المتحدة الأمريكية في عشرات الأشخاص كانوا قد تلقوا لمعالجتها أشواطاً من الـ vancomycin، وتبيّن أن فرط استخدام الفائكوميسين يؤدي إلى نمو هذه الذراري. لذا فإن إجراءات الضبط الفعالة ركزت على احتواء هذه الذراري لتجنب انتشارها؛ وذلك بكشفها السريع وترشيد استخدام الفائكوميسين، ومع أن الفاشيات بها نادرة فقد تم تسجيل المضها في عدة دول أخرى مثل فرنسا وإسبانيا واليابان.

كما تمَّ عزل عدة حالات من الـ MRSA مقاومة تماماً على الفانكوميسين في الولايات المتحدة.

V- العنقوديات سالبة الكواغولاز staphylococci (CONS)
(CONS) staphylococci (CONS) هي ساكن طبيعي للجلد والأغشية
المخاطية، تستعمر عدة مواقع في معظم الأطفال بعمر ٢-٤
سنوات. وتعد العنقوديات البشروية S. epidermidis أكثرها شيوعاً: وتوجد العنقوديات الحالة للدم S. haemolyticus في مناطق الجلد التي تحوي الغدد المفرزة، وقد ازدادت أخماج المستشفيات بها في العقدين الماضيين ولاسيما في الرضع والأطفال في وحدات العناية المشددة حيث ازداد تواتر تجرثم الدم بها. تدخل هذه العنقوديات المستعمرة للجلد مع إدخال البدائل الصناعية - أو زرعها - من خلال التعامل اليدوي مع الجلد والأغشية المخاطية، أو من خلال التعامل اليدوي مع القتاطر، وقد يكون الانتقال بأيدي العاملين الصحيين الذين

يحملون هذه العضويات، أما دور النواقل الأخرى فغير معروف.

A- العنقوديات سالبة الكواغولاز المقاومة للميتسلين methicillin-resistant CONS: هي أكثر أخماج المستشفيات شيوعاً، ومعظم سلالاتها مقاومة متغايرة للميتسلين ولكل صادات البيتا لاكتام (β- lactam) بما فيها السيفالوسبورينات ولعدة أصناف من الصادات الأخرى.

ومنذ أن تتوطن إحدى النزراري في المستشفى يصبح استئصالها صعباً إن لم يكن مستحيلاً؛ ولو اتبعت إجراءات ضبط الأخماج.

9- المنقوديات سائبة الكواغولاز متوسطة الحساسية trancomycin intermediately susceptible عليه الشائكوميسين الواسع لمعالجة CONS: يتهم استخدام الفائكوميسين الواسع لمعالجة أخماج CONS المقاومة للميتسلين بظهور ذراري متوسطة الحساسية للفائكوميسين، وتعد أخماج العنقوديات حالة الدم S. haemolyticus الأكثر مقاومة.

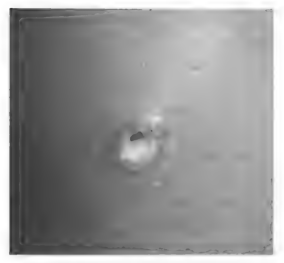
فترة الحضائة incubation period

فترة الحضانة في أخماج العنقوديات متبدلة، فهي مثلاً scalded skin syndrome (SSS) المتواسط بالذيفان تراوح من ١-١٥ يوماً، وقد تكون الفترة طويلة بين حدوث العدوى وبداية المرض.

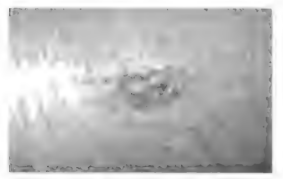
التظاهرات السريرية:

ا- العنقوديات الذهبية: تسبب العنقوديات الذهبية ألا المنقوديات الذهبية ألا المختلفة، وموضعية ألف لله ألم المختلفة، وثلاث متلازمات ناتجة من الذيفان toxin هي: مختلفة، وثلاث متلازمة السمية toxic shock syndrome متلازمة الصدمة السميط، (الشكل و و و التسمم الغذائي poisoning المخالف المنافية فتتضمن: الشعيرة أو الجدجد hordeolum (الشكل المنافية فتتضمن: الشعيرة أو البحدجد carbuncles (الشكل المنافية والمحامل carbuncles)، والمخالف و و المنافية (الشكل المنافية والمنافية المنافية المنافية والمنافية المنافية والمنافية و المنافية والمنافية و المنافية و ال

كما قد تخمج العنقوديات الذهبية الأجسام الأجنبية المزروعة في الجسم مثل الأخماج المرافقة للقثاطر داخل الأوعية أو الطعوم والناظمات، وقثاطر الصفاق، وتحويلات



الشكل (٥) دمامل ناتجة من العنقوديات الذهبية



الشكل (٦) دمامل ناتجة من العنقوديات الذهبية



الشكل (٧) قوباء فقاعية بالمنقوديات الذهبية



الشكل (٢) متلازمة الجلد المسط بالعنقوديات الذهبية

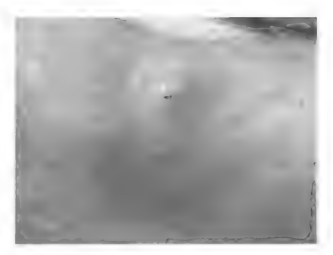


الشكل (٣) متلازمة الجلد المسمط بالعنقوديات الذهبية



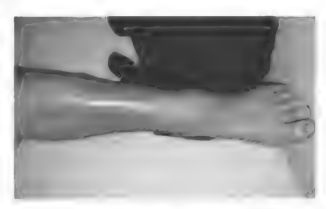
الشكل (٤) الشعيرة أو الجدجد بالعنقوديات الذهبية

الشكل (٨) دواحس بالعنقوديات الذهبية





الشكل (٩) إكثيمة بالعنقوديات الذهبية

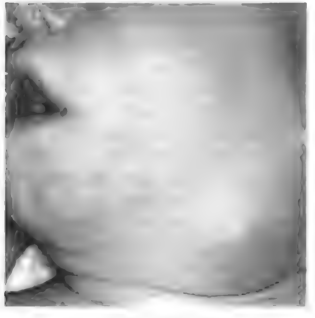


الشكل (١٠) التهاب نسيج خلوي بالعنقوديات الذهبية

السائل الدماغي الشوكي، والمفاصل الصناعية البديلة: التي قد تتزامن مع تجرثم دم bacteremia وقد يتطور إلى إنتان دم endocarditis والتهاب شغاف endocarditis، أو التهاب تأمور pleural أو ذات رئة pneumonia أو تقيع جنب empyema أو ذات رئة arthritis، أو نات عظم ونقي abscesses أو التهاب مفاصل arthritis، أو ذات عظم ونقي osteomyelitis والتهاب الأوردة الخثاري الإنتاني الذي يصيب الأوردة الكبيرة septic thrombophlebitis of large يصيب التهاب سحايا ونادراً ما يسبب التهاب سحايا empyema.

وقد تكون أخماج العنقوديات الذهبية صاعقة fulminant وقد تكون أخماج العنقوديات الذهبية وتشكل خراجات، وغالباً ما تتطلب هذه الأخماج غالباً معالجة طويلة بالصادات وتضجير الخراجات واستخراج الأجسام الأجنبية لتحقيق الشفاء.

تتضمن عوامل الخطورة في أخماج العنقوديات الشديدة الأمراض المزمنة مثل: السكري الشبابي وتشمع الكبد



الشكل (١١) التهاب عقد بلغمية بالعنقوديات الذهبية

واضطرابات التغذية والجراحة وزرع الأعضاء واضطراب وطيفة العدلات ومرض عوز المناعة المكتسب AIDS.

تنتج متلازمة الجلد المسموط (SSS) عن دوران الذيفانات الموسفة T و B للعنقوديات في الدم neonate يتظاهر المعمر، ففي الوليد neonate يتظاهر بداء ريتر Ritter disease وتقشر منتشر منتشر exfoliation وتقشر منتشر منتشر فقاعية موضعة ocalized bullous impetigo واندفاعات قرمزية الشكل مع توسفات بيض بنية سميكة على الجلد السليم وخاصة في الوجه والعنق، تجرثم الدم نادر والشفاء لا يترك تندباً مكان الأفة، ولكن قد يُحدث تجفاف وأخماج ثانوية في التقشرات الواسعة عند وحدد وددهان واحداء السليم وددها مكان الأفة، ولكن قد يُحدث تجفاف وأخماج ثانوية

٢- العنقوديات سالبة الكواغولاز coagulase negative: staphylococci (CONS) تعد معظم معزولاتها ناجمة عن تلوث الأدوات المستعملة في أخذها أو عن تلوث الأنسجة المزروعة، وفيما عدا ذلك فإن المعزولات تؤخذ من المستشفيات. ومعظم المرضى المصابين بها يكون فيهم خلل في دفاعات الثوي ناجم عن الجراحة أو عن القثاطر أو زرع أعضاء صناعية أو بدائل أو تثبيط مناعى immunosuppression. وتعد الـ CONS السبب الأكثر شيوعاً لإنتان الدم المتأخر البدء في الرضع الخدج وخاصة الذين تقل أوزانهم عن ١٥٠٠غ حين الولادة، كما تعد السبب في هجمات تجرثم الدم المكتسب ضمن المستشفى في جميع الفئات العمرية، في تجرثم الدم فى الأطفال المعالجين معالجة كيميائية لإصابتهم بابيضاض الدم leukemia، واللمضوما lymphoma، والأورام الصلبة solid tumors، إضافة إلى متلقى زرع نقى العظم، وأخماجها غالباً ما ترافق وجود القشاطر داخل الأوعية وتحويلات السائل الدماغي الشوكي والقثاطر البولية والصفاقية، والطعوم الوعائية والصمامات القلبية الصناعية، وأسلاك الناظمات القلبية، أو المفاصل الصناعية البديلة. كما وصفت حالات من التهاب المنصف بعد جراحة القلب المفتوح، والتهاب باطن العين بعد الرضوض العينية، والتهاب السرة وخراجات الضروة في الولدان.

وقد تدخل المكورات العنقودية سائبة الكواغولاز إلى الدورة الدموية من خلال الطرق التنفسية في أثناء إجراء تهوية ميكانيكية للخدج، أو من الطرق الهضمية للرضع المصابين التهاب أمعاء وقولون نخرى necrotizing enterocolitis.

وبعض أنماط هنه المكورات ولاسيما الرمّامة . S. aprophyticus مسؤولة عن أخماج الجهاز البولي في البنات المراهقات والنساء البالغات وغالباً بعد الاتصالات الجنسية، وكذلك العنقوديات البشروية S. epidermidis والحالة الدم S. haemolyticus في مرضى المستشفيات الموضوع لهم قتاطر بولية، وعموماً فإن التظاهرات السريرية لأخماج هذه العنقوديات باردة بطيئة السير.

الاختبارات التشخيصية،

يفترض وجود الخمج بالعنقوديات استناداً إلى إيحابية اللطاخة وتلوين غرام في مستحضرات مأخوذة من مناطق الخمج، وما يؤكد التشخيص قطعياً عزل العنقوديات الذهبية بالزرع من سوائل الجسم العقيمة. وعزل العنقوديات الذهبية من الدم بالزرع لا يعد تلوثاً أبداً، بعكس العنقوديات سلبية الكواغولاز التي يعد عزلها من الدم بالزرع غالباً تلوثاً

وليس خمجاً حقيقياً. أما في الوليد وفي مضعفي المناعة وحاملي الأعضاء المزروعة أو الأجسام الصنعية البديلة، وحين يكرر الزرع الإيجابي وجود السلالة نفسها strain في المدم، والنمو السريع لها في مدة ٢٤ ساعة، فإنه في هذه الحالات جميعها يعد عزلها من الدم بالزرع خمجاً حقيقياً وليس تلوثاً.

كما يجب أن تجرى اختبارات التحسس الكمية للصادات لكل العنقوديات بما في ذلك العنقوديات سلبية الكواغولاز المعزولة من أماكن عقيمة عادة: لأن بعض العضويات المكتسبة في المجتمع ستصبح مقاومة للميتسلين، ومعظم العنقوديات النهبية المكتسبة في المستشفى، وأكثر من ٩٠٪ من العنقوديات سلبية الكواغولاز المكتسبة ضمن المستشفيات كذلك مقاومة للميتسيللين ولعدة مجموعات دوائية.

كما أن تنميط العنقوديات الذهبية والعنقوديات سلبية الكواغولاز أصبح ضرورياً لتحديد ما إذا كانت المعزولات المختلفة من شخص واحد هي نفسها المأخوذة من عدة أشخاص؛ لأن التنميط قد يسهل تمييز مصدر الجائحة وانتشارها وآلية انتقالها.

المالجة:

تتطلب أخماج العنقوديات النهبية معالجة وريدية بصادات بيتا لاكتام مقاومة للبيتا لاكتاماز β- lactamase مثل نافسيلين resistant - β-lactam antimicrobial agent أو أوكساسيلين oxacillin لأن معظم سلالات العنقوديات في المستشفيات أو المجتمع تنتج إنزيمات بيتا لاكتاماز β-lactamase enzymes وهي مقاومة للبنسلين والأمبيسلين.

ويرى بعضهم فائدة مشاركة صاد بيتا لاكتام مع مثبط clavulanate- و ampicillin-sulbactam أو -amoxicillin.

ومن الصادات الفعالة ضد العنقوديات كذلك الجيل الأول أو الثاني من السيفالوسبورينات cephalosporins مثل: (الـ cefazolin sodium أو cefuroxime)، والسفانكومبيسسين vancomycin، والكلينداميسين clindamycin.

ويستطب الشانكوميسين بطريق الوريد أو مشتقة تيكوبلانين teicoplanin لعالجة الأخماج الخطيرة الناجمة عن ذراري العنقوديات المكتسبة ضمن المستشفيات والمقاومة لصادات البيتا لاكتام.

ويجب أن تتضمن المعالجة التجريبية empiric therapy لأخماج الـ MRSA - المتوقع أنها مكتسبة ضمن المجتمع،

والشديدة والمهددة للحياة – الـ oxacillin و antimicrobial (مثل: nafcillin)، ثم تحدد المعالجة اللاحقة حسب نتائج الزرع والتحسس الجرثومي. وتتصف الد MRSA بأنها مقاومة أيضاً للسيفالوسبورينات والـ mipenem ولكنها تبقى حساسة للـ TRM - SMX والـ ciprofloxacin، ويعتقد أن الكليندام ايسين يضاهي الفانكوميسين في الفعالية تجاه المعزولات الحساسة في الأطفال المصابين بأخماج العنقوديات.

يمكن أن يضاف الـ gentamycin أو rifampin إلى نظام المعالجة بالصادات في بعض الأخماج الشديدة وبعد التشاور مع الاختصاصي بالأمراض الخمجية.

تتعلق مدة المعالجة في أخماج العنقوديات الشديدة بمكان الخمج وشدته؛ لكنها تستمر عادة ٤ أسابيع أو أكثر، وبعد المعالجة الوريدية البدئية وظهور تحسن سريري واضح يمكن استكمال المعالجة فموياً شريطة وجود مطاوعة من الأهل والمريض وبعد استبعاد التهاب الشغاف، كما يجب مراقبة التراكيز الدموية من الصادات. أما في حالة التهاب الشغاف فالمعالجة يجب أن تكون كلها وريدية، ومن الضروري تضجير الخراجات ونزع الأجسام الأجنبية إن كانت موجودة، وتعالج متلازمة الجلد المسموط بالمنقوديات في الولدان بصادات بيتا لاكتام مقاومة للبنسليناز BLR-β-lactam antimicrobial الخمج.

أما أخماج الجلد والأنسجة الرخوة مثل القوباء والتهاب الهلل فتعالج فموياً بالبنسيلينات المقاومة للبنسيليناز مثل cloxacillin أو الجيل الأول أو الثاني من الدر cephalosporins وحين وجود حساسية أو تأق من البنسيلين بستخدم TRM - SMX أو Clindamycin أو

أمّا أخماج الجلد السطحية الموضعية فتكفي معالجتها بالصادات موضعياً مع mupirocin أو bacitracin zinc، إضافة إلى إجراءات النظافة الموضعية.

الإندار

تصل نسبة الوفيات في حالات إنتان الدم septicemia غير المعالجة إلى ٨٠٪ أو أكثر، والمعالجة الملائمة بالصادات تنقص هذه النسبة كثيراً، وقد تكون ذات الرئة بالعنقوديات قاتلة في كل الأعمار، ولكن من المرجح أن تترافق ومراضة ووفيات أعلى في الرضع وصفار السن وحين تأخر المعالجة.

والإندار سيئ حين يكون عدد كريات الدم البيض أقل من مدرمامم أو تكون عديدات النوى أقل من ٥٠٠، كما يتأثر الإندار بعوامل كثيرة متعلقة بالثوي: كحالته الغذائية، وتماسك جهازه المناعي، ووجود أمراض أخرى مضعفة للمناعة أو عدم وجودها.

الوقاية:

يعد الانتباه الشديد لغسل الأيدي الإجراء الأكثر فعالية لمنع انتشار العنقوديات من شخص إلى آخر، كما يوصى باستخدام منظف قوي يحوي الـ Iodophor أو hexachorophlene أو hexachorophlene. وينبغي في المستشفيات والمؤسسات الأخرى عزل كل الأشخاص المصابين بأخماج العنقوديات الحادة كي يتم علاجهم جيداً، كما ينبغي تقصي حالات الخمج المستشفوي nosocomial بالعنقوديات بصورة دائمة في المستشفوي العمل على ضبط انتشارها، ويمكن الوقاية من الانسمام الغذائي باستبعاد الأشخاص المصابين بالأخماج الجلدية بالعنقوديات من تحضير الطعام أو التعامل معه، وينبغي تناول الأطعمة المحضرة طازجة ما أمكن أو تبريدها بطريقة ملائمة لمنع تكاثر العنقوديات التي يمكن أن يكون الطعام قد تلوث بها.

ما يزال التهاب الكبد الفيروسي Viral Hepatitis مشكلة صحية مهمة، في الدول المتقدمة والنامية على حدُ سواء، ومكنت التطورات الحديثة في البيولوجيا الجزيئية من تعرف الفيروسات الستة التى تتجلى التظاهرة البدئية للإصابة بها بالتهاب الكبد، وفهم الآلية الإمراضية لذلك، وصنَّفت تلك الشيروسات ذات التوجه الكبدى بالأحرف D ،C ،B ،A، G ،E كما يمكن لفيروسات كثيرة أخرى أن تسبب التهاب الكبد كجزء من مسارها السريري كفيروس الحلأ البسيط (HSV) herpes simplex virus)، والشيروس المضخم للخلايا CMV) cytomegalovirus) وفيروس ابشتاين - بار (Epstein-Barr virus (EBV) وهيروس الحسماق وشيروس السعوز المناعي البسسري (HIV) human immunodeficiency virus، وهيروس الحصية الألمانية virus، والقيروسات الغدية adenovirus، والقيروسة الصغيرة ب Parvovirus B19 ۱۹، والقيروسات المنقولة بمفصليات الأرجل، وحين الإصابة بأحد هذه الفيروسات يكون التهاب الكبد جزءاً من مرض يصيب أجهزة متعددة، وسيتناول البحث القيروسات ذات التوجه الكبدى فقط.

أولاً- التهاب الكيد A:

السببيات:

ينتمي فيروس التهاب الكبد A (HAV) إلى عائلة الفيروسات البيكورنية picomaviru، يبلغ قطره ٧٧ نانومتراً ويحوي RNA.

الوبائيات:

طريق الانتقال الأكثر شيوعاً من شخص إلى آخر هو الطريق الغائطي- الفموي fecal- oral route عن طريق تناول الطعام الملوث بالبراز. ويختلف زمن اكتساب الخمج بحسب الحالة الاجتماعية والاقتصادية والظروف الحياتية، ففي البلدان النامية حيث يتوطن الخمج يخمج معظم الناس في العقد الأول من الحياة.

تحدث النسبة الأعلى من الخمج بين الأطفال الذين تراوح أعمارهم بين ٥ و١٤ سنة، والنسبة الأدنى تحدث بين البالغين النين تزيد أعمارهم على ٦٠ سنة.

تضمنت مصادر الخمج المسجلة في الولايات المتحدة التماس الصميمي الشخصي مع شخص مخموج بڤيروس التهاب الكبد A، ومراكز العناية بالأطفال، والسفر الدولي،

وجائحات منقولة بالغذاء أو بالماء، والنشاطات الجنوسية الذكرية male homosexual activity واستخدام الأدوية حقناً . Injection drugs

والانتقال بنقل الدم أو من الأم إلى الوليد (الانتقال العمودي) نادر، وفي ٥٠٪ تقريباً من الحالات المسجلة لم يحدد مصدر الخمج، ومن المحتمل أن يكون الانتشار الغائطي الفموي من الناس المصابين بأخماج لاعرضيه - ولاسيما الأطفال الصغار- هو السبب في عديد من الحالات مجهولة المصدر.

تحدث معظم أخماج الـ HAV في المجتمعات المزدحمة بشدة، حيث ينتشر الخمج أولاً ضمن أفراد الأسرة ثم ينتشر خارج العائلة، وتعد الفاشيات المنقولة بالغذاء أكثر شيوعاً من المنقولة بالماء.

والانتقال ضمن المستشفى غير عادي، ولكن تم تسجيل فاشيات من المرض انتقلت من المرضى المقبولين في المستشفى إلى العاملين في القطاع الصحي، كما حدثت فاشيات في وحدات العناية المشددة بالوليد من ولدان مخموجين بتسرب الدم المخموج باله HAV إلى باقي الولدان.

يحدث المرض السريري اليرقاني بصفة رئيسة في البالغين المماسين للأطفال، ولما كان معظم الأطفال المخموجين في مراكز العناية بالأطفال غير عرضيين، أو أن تظاهرات المرض فيهم غير نوعية: فإن انتشار أخماج الـ HAV داخل هذه المراكز وخارجها غالباً ما يحدث قبل معرفة الحالة الأساسية الأولى، وغالباً ما تحدث الفاشيات في المراكز الكبيرة للعناية بالأطفال وفي المراكز التي يقبل فيها أطفال يحفضون.

وفي معظم الأشخاص المخموجين يكون الطرح الفيروسي الأعلى في البراز، وقابلية العدوى وانتشار الفيروس في مدة أسبوع حتى أسبوعين قبل بداية المرض، ثم تتناقص خطورة الانتقال بعد ذلك وتصل إلى أقل نسبة بعد أسبوع من بداية اليرقان، ومع ذلك فإن الفيروس يمكن أن يكشف في البراز لمدة أطول ولاسيما في الولدان والأطفال الصغار، تراوح فترة الحضانة بين ١٥-٥٠ يوماً (وسطياً ٢٥-٣٠ يوماً).

التظاهرات السريرية:

تتصف بداية خمج فيروس التهاب الكبد بأنها مضاجئة ومصحوبة بشكاوى جهازية تتجلى بحمى ودعث malaise وغثيان وقياء وقهم وعدم ارتياح بطني. تحدث الأعراض

الجهازية في نحو ٣٠٪ من الأطفال المخموجين الذين يقل عمرهم عن ٢ سنوات، ويحدث اليرقان في القليل من هؤلاء الأطفال، أما الأطفال الأكبر والبالغون فيكون الخمج فيهم عرضياً ويستمر عدة أسابيع ويحدث اليرقان في ٧٠٪ من الحالات تقريباً، وقد يحدث المرض المستمر أو الناكس ويستمر مدة ٦ أشهر، والتهاب الكبد الصاعق نادر لكنه أكثر شيوعاً في المصابين بمرض كبدي أساسي سابق، ولا يحدث التهاب كبد مزمن.

يكون الطور البادري في الرضع والأطفال في سن ما قبل المدرسة خفيفاً، وقد يمر من دون الانتباه له، ويحدث الإسهال غالباً في الأطفال فيما تغلب مشاهدة الإمساك في الكهول. وقد يكون اليرقان في الأطفال صغار السن مخاتلاً إلى درجة وقد يكون اليرقان في الأطفال صغار السن مخاتلاً إلى درجة لا يمكن معها كشفه إلا مخبرياً، وغالباً ما يلاحظ البول الغامق اللون واليرقان بعد ظهور الأعراض الجهازية. تتصف معظم أخماج الـ HAV في الكهول بأنها عرضية وربما كانت الأعراض شديدة الوطأة، وهي تتضمن الألم في الربع العلوي الأيمن من البطن واغمقاق لون البول واليرقان، وتستمر الأعراض فترة تقل عن الشهر، ثم تعود الشهية بالتدريج وكذلك القدرة على تحمل الجهد والإحساس بالصحة الجيدة، ويشفى معظم المصابين شفاء تاماً. وقد يحدث النكس في بعضهم على مدى عدة أشهر، ومن النادر حدوث التهاب الكبد بعضهم على مدى عدة أشهر، ومن النادر حدوث التهاب الكبد ولا يستمر وجود الفيروسات في الدم أو حملها في المعي.

الاختبارات التشخيصية:

يجب التفكير بالإصابة بخمج اله HAV حين وجود قصة يرقان في العائلة أو الأصدقاء أو رفاق الصف أو مراكز الرعاية اليومية أو في العاملين فيها: وحين السفر إلى منطقة يتوطن فيها اله HAV.

أما مخبرياً فيشخص الخمج الحاد بكشف الـ IgM النوعي المضاد لـ HAV، وهو يرتضع في بداية المرض ويختفي في مدة لا أشهر، وقد يستمر مدة ٦ أشهر أو أكثر، فوجود الـ IgM المصلي يدل على خمج حديث أو معاود وقد تصادف نتائج إيجابية كاذبة. ويصبح الـ Anti-HAV-IgG قابلاً للكشف بعد ظهور الـ IgM بفترة قصيرة، ووجود IgG في الدم مع سلبية الـ Anti-HAV-IGM على إصابة قديمة مع وجود مناعة.

يطرح الفيروس في البراز قبل بداية الأعراض بأسبوعين حتى مرور أسبوع بعدها، ويلاحظ غالباً ارتفاع الإنزيمات ناقلات الأمين AST وAST، والبيليروبين، والفوسفاتاز القلوية ALP وه - نيوكليوتيداز وYGT، ولكن ذلك لا يساعد

على التشخيص التفريقي، ويجب أن يقاس P.T وP.T من أجل تقدير مدى الأذية الكبدية: إذ أن تطاولهما يعد علامة إنذارية سيئة ويتطلب الاستشفاء.

المالجة: داعمة فقط.

المضاعفات:

القاعدة في معظم حالات التهاب الكبد A هي الشفاء، ولكن قد يحدث في بعض الحالات التهاب كبد صاعق، يتجلى بارتفاع ناقلات الأمين ارتفاعاً مترقياً في البداية؛ ثم عودتها إلى الحد الطبيعي أو إلى قيم أدنى من الحد الطبيعي على الرغم من ترقي الإصابة المستمر، وتنحدر وظيفة الكبد التصنيعية ويتطاول زمن البروترومبين (PT) وغالباً ما يرافقه نزف، وتهبط مستويات الألبومين في المصل مما يؤدي إلى حدوث الوذمة والحبن، وترتفع مستويات الأمونيا مما يؤدي الى حدوث تبدل في الوعي يترقى من الوسن drowsiness نحو الذهول rousiness ثم السبات العميق coma، وقد يصل المرض إلى مرحلته الانتهائية ومن ثم الموت في أقل من أسبوع، وقد يكون السير مخاتلاً أحياناً.

الوقاية:

يعد الأشخاص المخموجون بـ HAV مصدراً للعدوى مدة تقارب الـ ٧ أيام بعد بداية اليرقان. وينبغي إبعادهم في هذه الفترة عن المدرسة أو مراكز رعاية الأطفال أو العمل. ويعد غسل اليدين جيداً أمراً مهماً ولاسيما بعد تبديل الحفاضات وقبل تحضير الطعام أو تقديمه. وفي المستشفى تتبع احتياطات مشددة بما في ذلك غسل اليدين الجيد مدة أسبوع بعد بداية الأعراض من أجل المرضى الذين لم تضبط مصراتهم بعد والذين يحفضون.

1-اللقاح: تقدمت الوقاية من خمج الـ HAV تقدماً كبيراً: بعد توافر اللقاح المعطّل inactivated والمنع immunogenic والمنع أو أكثر (وحالياً الأمن، وهو يستعمل للأطفال بعمر سنتين أو أكثر (وحالياً أكثر من سنة)، تعطى منه جرعتان في العضل يفصل بينهما 17-1 شهراً.

يحدث الانقلاب المصلي في ٩٠٪ من الأطفال بعد الجرعة الأولى ليصل إلى ١٠٠٪ تقريباً بعد الجرعة الثانية، وقد تكون الاستجابة المناعية في ناقصي المناعة دون المستوى المثالي. ويمكن إعطاء اللقاح مع اللقاحات الأخرى في الوقت نفسه مع اختيار أمكنة مختلفة للإعطاء، والمرشحون لأخذ اللقاحهم الأطفال الذين يزيد عمرهم على سنة ونصف ويعيشون في مجموعات سكانية يتوطن فيها المرض، أو في حالات تفشى الخمح HAV، والمرضى المصابون بمرض كبدي مزمن،

والرجال الجنوسيون homosexual أو ثنائيو الجنس bisexual، ومستخدمو المخدرات زرقاً، والأشخاص المعرضون للخطر مهنياً.

٧- الفلوبولين المناعي immune globulin؛ تتجاوز فعالية symptomatic؛ لغلوبولين في الوقاية من الخمج العرضي ٨٠٥ infection ٨٠٪: حين يعطى عضلياً في مدة أسبوعين من التعرض لخمج الـ HAV، ولا يستطب استخدام IG بعد أكثر من أسبوعين من التعرض.

يستخدم الـ IG للوقاية من التعرض له في الحالات التالية وهي:

أ- القاطنون في منزل المريض والمتماسون جنسياً مع حالات HAV.

ب-الرضع المولودون من أمهات مخموجات بالـ HAV.

ج- فريق مركز رعاية الطفل وموظفوه والأطفال ومن هم على تماس معهم منزلياً في حالات تفشى المرض.

د- حالات تفشى المرض في المؤسسات والمستشفيات.

ولا يوصى باستخدام IG منوالياً في حالات التعرض خارج المنزل والتعرض الفرادي sporadic.

ثانياً- التهاب الكبد B:

السببيات:

ينتمي فيروس التهاب الكبد ب HBV) hepatitis B إلى عائلة الـ Hepadenaviride، وهي مجموعة من الشيروسات الدنوية DNA ذات التوجه الكبدي ليس لها تأثير ممرض في الخلية noncytopathogenic، يبلغ قطره ٤٢ نانومتراً. يتألف جينوم genome الشيروس B من DNA ثنائي الطوق double-stranded، مؤلف من ٣٢٠٠ نوويد تقريباً. وقد تمّ تحديد ٤ جينات في هذا الشيروس هي جينات المستضد السطحي S، واللبي C، وX وP . يحتوي دم المصاب على ذريرتين particles مؤلفتين من المستضد السطحي لالتهاب الكبد ب (HBsAg)، الأولى ذريرة كروية الشكل بقطر ٢٢ نانومتراً، والثانية ذريرة نبيبية الشكل tubular عريضة ذات أطوال مختلفة تصل حتى ٢٠٠ نانومتر. يحتوى الجزء الداخلي من الجسيم الفيروسي virion على مستضد التهاب الكبد ب اللبي (HBcAg) والقفيصة النووية nucleocapsid التي ترمز لـ DNA الشيروس، ومستضد غير بنيوي nonstructural يدعى المستضد e لالتهاب الكبد ب (HBeAg)، وهذا المستضد يعمل كواسم marker للتكاثر الفيروسي الفعال.

الوياليات:

ينتقل الـ HBV بالدم وسوائل الجسم بما فيها نتحات

الجروح والمني، ومضرزات عنق الرحم، واللعاب، وأكثر ما يكون تركيزه في الدم والمصل، وأقله في اللعاب.

يعد الأشخاص المصابون بخمج باله HBV المستودعات الأساسية للخمج، وطرق الانتقال الشائعة هي التعرض لسوائل الجسم المخموجة عبر الجلد percutaneous وعبر الأغشية المخاطية أو باستخدام المحاقن غير المعقمة، أو بالاتصال الجنسي مع شخص مخموج، والتعرض حوالي الولادة perinatal لأم مخموجة. وقد أصبح الانتقال بوساطة نقل الدم المخموج أو مشتقات الدم نادراً حالياً في الكثير من الدول المتقدمة بسبب تقصي المتبرعين بالدم منوالياً وتعطيل الثيروس في بعض المشتقات الدموية. قد يحدث الانتقال من شخص إلى آخر في بعض حالات التماس لفترات طويلة من شخص إلى آخر في بعض حالات التماس لفترات طويلة كالسكن ضمن عائلة فيها شخص مصاب بخمج مزمن باله كالمنسي بصفة أساسية من طفل إلى آخر، والخطورة في الأطفال الأصغر سنا أعلى لاكتساب الخمج.

الأليات الدقيقة للانتقال من طفل إلى آخر غير معروفة، ويبدو أن تماس الجلد غير السليم أو الأغشية المخاطية بالمفرزات الملوثة بالدم أو ريما اللعاب هي الطرق الأكثر احتمالاً للانتقال، وقد يحدث الانتقال عبر الاشتراك باستخدام بعض الأدوات مثل أجهزة غسيل الملابس، ودورات المياه، وشفرات الحلاقة أو فرشاة الأسنان. ويبقى HBV حياً في البيئة مدة أسبوع أو أكثر، لكنه غير فعال inactivated باستخدام المطهرات الشائعة مثل مبيض الثياب المنزلي باستخدام المطهرات الشائعة مثل مبيض الثياب المنزلي المدد بالماء بنسبة واحد إلى عشرة.

ولا ينتقل HBV بالطريق البرازي – الفموي. وعلى الرغم من اكتشاف الـ HBs Ag في حليب الأمهات المخموجات أحياناً: فإن الإرضاع الوالدي من ثدي الأمهات المخموجات ليس أكبر خطراً في إصابة الرضع بالتهاب الكبد من الإرضاع الاصطناعي، على الرغم من احتمال تسرب الفيروس الموجود في دم الأم إلى الرضيع عبر التشققات الموجودة في حلمة الثدى.

أما انتقال HBV حوالي الولادة فكثير الحدوث ويتم في أثناء المخاض أو الولادة، والانتقال ضمن الرحم نادر، ونسبته أقل من ٢٪ من الأخماج حوالي الولادة في معظم الدراسات.

ونسبة اكتساب الوليد للـ HBV من الأم المخموجة تصل الى ٧٠٠- ٩٠٪ من الولدان من أمهات فيهن HBsAg و HBsAg و ليجابيان، وتنخفض هذه النسبة إلى ٥٠- ٢٠٪ إذا كانت الـ HBeAg سلبية في الأم.

أثبتت دراسات عديدة أن نسبة انتقال الـ HBV في الطفولة الباكرة أعلى بكثير من انتقالها حوالي الولادة، وقدرت حالات الأطفال المخموجين بالـ HBV سنوياً في الولايات المتحدة في الثمانينات وقبل إدخال لقاح الـ HBV منوالياً في خطة تمنيع الأطفال: بـ ١٦٠٠٠ حالة، وكانت النسبة الأعلى من الانتقال بين الأطفال المهاجرين إلى الولايات المتحدة من البلدان التي يتوطن فيها الـ HBV مثل جنوبي آسيا والصين.

أ-التماس المنزلي مع شخص مصاب بخمج مزمن بال

ب- الإقامة في مؤسسات العناية بالعجزة والمعوقين.

ج- مرضى التحال الدموى hemodialysis.

د- مرضى اضطرابات عوامل التخثر الذين يتلقون
 مشتقات الدم على نحو متكرر.

وفي الولايات المتحدة الأمريكية أصبحت خطورة انتقال المرض مهملة نتيجة انتشار لقاح الـ HBV، وانخفضت نسبة أخماج الـ HBV الجديدة في الأطفال إلى أقل من ١٠٪، وأصبح الخمج الحاد بالـ HBV أكثر شيوعاً بين المراهقين والبالغين ولاسيما في مجموعات الخطورة التالية: مستخدمي المخدرات زرقاً، وتعدد الشركاء الجنسيين، والشباب الصغار الذين يمارسون الجنس مع الرجال، والتعرض للدم ولسوائل الجسم الأخرى، ومجموعة المؤسسات وبرامج خدمة الأطفال المعوقين، ومرضى التحال الدموى، والاتصالات الجنسية والتماس المنزلي مع شخص مصاب بخمج حاد أو مزمن بال HBV . وثلث الأشخاص المخموجين ليس فيهم عامل خطورة، ونسبة الخمج بين المراهقين والبالغين السود تزيد ٣-٤ أضعاف عماً هي في البيض، كما أن HBV في المراهقين والبالغين ترافقه أمراض أخرى منتقلة بالجنس تتضمن الإفرنجي syphilis والخمج بـ HIV (شيروس العوز المناعي المكتسب).

تختلف درجة شيوع خمج الـ HBV وطرق الانتقال اختلافاً واضحاً من بلد إلى آخر، فتوطن HBV خفيف في معظم مناطق الولايات المتحدة وكندا وأوربا الغربية وأستراليا، ويحدث الخمج بصفة أساسية في المراهقين والبالغين، وتقدر نسبة المواطنين المصابين بخمج مزمن بـ ٢, ٠-٩, ٠٪، في حين أن الـ HBV يتوطن بكثرة في الصين وجنوبي آسيا وأوربا الشرقية ووسط آسيا من الجمهوريات السوشييتية سابقاً، ومعظم الشرق الأوسط وإفريقيا وحوض الأمازون وجزر الباسيفيك. وفي هذه المناطق تحدث معظم أخماج الـ HBV

في الرضع والأطفال الذين تقل سنهم عن ٥ سنوات، وتبلغ نسبة من أصيبوا بالخمج ٧٠٠- ٩٠٪ من عامة البالغين، والخمج مزمن في ٨٪ إلى ١٥٪ من مجموع السكان.

ونسبة استيطان الخمج فيما تبقى من مناطق العالم متوسطة، ونسبة الخمج المزمن فيها ٢٪ إلى ٧٪ من مجموع السكان. تراوح فترة الحضائة incubation period في الخمج الحاد من ٤٥ إلى ١٦٠ يوماً (وسطياً ٦٠ يوماً).

التظاهرات السريرية:

يتظاهر HBV في الشخص المصاب بعدة أعراض سريرية غير نوعية مثل القهم والغثيان والدعث، أو يتظاهر بشكل التهاب كبد صاعق مميت، التهاب كبد صاعق مميت، الخمج اللاعرضي شائع. ومن المحتمل تعلق المظاهر السريرية بالعمر، فالتهاب الكبد اللايرقاني anicteric أو الخمج اللاعرضي أكثر شيوعاً في صغار الأطفال.

وقد تظهر باكراً في سير المرض مظاهر خارج كبدية تسبق البيرقان مثل الآلام المفصلية، والتهاب المفصل arthritis البيرقان مثل الآلام المفصلية، والتهاب المفصل الدم والطفح البقعي macular rashes، ونقص صفيحات الدم thrombocytopenia، والتهاب جلد الأطراف الحطاطي acrodermatitis (متلازمة Gianotti- Crosti). ولا يمكن تمييز التهاب الكبد B من الأشكال الأخرى لالتهابات الكبد الحادة استناداً إلى العلامات أو الأعراض السريرية أو الموجودات المخبرية غير النوعية.

يعرف التهاب الكبد المزمن باله HBV بأنه وجود مستضد التهاب الكبد السطحي (HBsAg) في المصل مدة ٦ أشهر على الأقل بعد بدء التهاب الكبد، أو بوجود HBsAg في شخص فيه الاختبارات سلبية بالنسبة إلى الأضداد النوعية للمستضد اللبي لفيروس التهاب الكبد (Anti-HBc).

يحدّد عمر الطفل حين الإصابة بالخمج الحاد تطوره الى خمج مزمن: إذ يحدث خمج HBV المزمن في ٩٠٪ من الرضع المخموجين حوالي الولادة، وفي ٢٥-٥٠٪ من الأطفال المخموجين بين ١-٥ سنوات من العمر، وفي ٦-١٠٪ من المخموجين في مرحلة الطفولة الأكبر والبلوغ، كما تزداد خطورة التطور نحو خمج مزمن في المضعفين مناعياً والمصابين بمرض أساسي مزمن.

ويصاب أكثر من 70% من الرضع والأطفال الأكبر الذين يصابون بالخمج المزمن باك HBV بتشمع cirrhosis أو كارسينوما الخلية الكبدية.

alanine تكون مستويات ناقبلات الأمين transaminase طبيعية في الأطفال المخموجين حوالي الولادة،

وتكون التبدلات النسجية الكبدية طفيفة كذلك لعدة سنوات أو عقود بعد الخمج البدئي. أما الخمج المزمن المكتسب في مرحلة متأخرة من الطفولة أو في المراهقة فيرافقه مرض كبدي أكثر فاعلية مع ارتفاع مستويات ناقلات الأمين المصلية. والمرضى إيجابيو المستضد HBeAg-Positive Chronic والمرضى إيجابيو المستضد HBV-DNA والـ HBV-DNA والـ HBV-DNA

HBv-DNA تكون تراكيز Hepatitis B) HBeAg E واله HBsAg فيهم عالية وهم أكثر نقلاً للخمج.

يرافق الانقلاب المصلي ووجود أضداد (Anti-HBeAg) يرافق الانقلاب المصلي ووجود أضداد (Anti-HBeAg) وتقص تراكيز ناقلات الأمين (ALT)، وقد يكون مسبوقاً بسورة exacerbation عابرة من المرض الكبدي. ويمكن أن يحدث الانقلاب المصلي Anti-HBeAg).

وتتحول الإصابة في بعض المرضى مع مرور الوقت إلى خمج مزمن لا يرقاني باله HBV، ويبقى المستضد السطحي HBsAg وقد يختفي HBv-DNA وقد يختفي HBeAg

قد تحدث في المرضى المصابين بالتهاب كبد مزمن لا يرقاني هجمات أو سورات من التهاب الكبد، وقد يبدو في بعض المرضى الذين يتخلصون من الـ HBeAg تبدلات نسجية تدل على أذية كبدية. والمرضى الذين تبدو فيهم هذه التبدلات النسجية الدالة على التهاب كبد مزمن ب - بقطع النظر عن حالة HBeAg - معرضون للوفاة بدرجة عالية بسبب القصور الكبدي مقارنة بالمصابين بالتهاب الكبد ب من دون هذه التبدلات النسجية لالتهاب الكبد أو التليف fibrosis. والعوامل الأخرى التي قد تؤثر في السير الطبيعي لالتهاب الكبد المرمن هي الجنس والعرق وإدمان الكحول ووجود فيروسات التهاب الكبد الأخرى أو وجود

يعرف شفاء التهاب الكبد ب بأنه تخلُص الجسم من HBsAg، وعودة تراكيز إنزيمات ناقلات الأمين المصلية إلى الحد الطبيعي، وقد تشاهد أضداد لـ Anti-HBsAg) (Anti-HBsAg)

قد يتخلص البالغون المصابون بخمج مزمن من اله HBsAg في ويظهر فيهم Anti-HBsAg بنسبة ١٧-٢٪ سنوياً، أما في الطفولة فنسبة التخلص السنوي من HBsAg اقل من ١٪، وقد يعود الخمج المزمن الشافي إلى التفعيل في مضعفي المناعة.

الاختبارات التشخيصية:

اختبارات كشف المستضدات في المصل متوافرة لكشف الـ HBsAg، والـ HBeAg، وكذلك اختبارات كشف أضداد الـ (Anti-HBc) وأضداد المستضد اللبي (HBsAg (Anti-HBs)

من نوع IgM، وأضداد HBeAg، إضافة إلى اختبارات التهجين gene) وبيات التضخيم الجيني (hybridization وتقنية التضاعل السلسلي (amplification techniques للبوليميراز (polymerase chain reaction (PCR) تكشف -DNA وعياره.

المستضد السطحي HBsAg قابل للكشف في المرحلة

الحادة، وهو يختفي في معظم المرضى قبل أن تصبح كمية Anti-HBs المصلي قابلة للكشف (تدعى المرحلة الفاصلة بين اختفاء الأول وظهور الثاني مرحلة الفجوة في سير الخمج). والضد النوعي IgM للمستضد اللبي (Anti-HBc) و نوعية عالية لتأكيد تشخيص الخمج؛ لأنه يظهر باكراً في أثناء سير المرض، ويستمر في مرحلة الفجوة في الأطفال الأكبر والكهول، بيد أن الضد IgM النوعي لـ HBcAg لا يظهر perinatally عادة عند الرضع المخموجين حوالي الولادة (perinatally).

قد يظهر في الأشخاص المصابين بخمج مزمن باله HBV المستضد اللبي -Anti واضداد المستضد اللبي -HBV في الأشخاص ، HBC ويكشف كل من Anti-HBC واله Anti-HBC في الأشخاص المصابين بخمج شاف، في حين يكشف اله Anti-HBS وحده في الأشخاص المنعين بلقاح التهاب الكبد ب.

يعكس كشف HBeAg في المصل وجود مستويات عالية من HBV، كما أن كشفه وكشف الـ HBV-DNA مفيد لاختيار الحالات المرشحة للمعالجة بمضادات الشيروسات، ولمراقبة الاستجابة للمعالجة.

المالجة:

لا يوجد معالجة لالتهاب الكبد ب الحاد وكذلك لا يفيد الغلوبولين المناعي النوعي لالتهاب الكبد ب (HBIG) ولا الستيروئيدات، وإنما يحدث في ٢٥٪-٤٠٪ من البالغين المصابين بخمج مزمن باله HBV مرض كبدي هاجع طويل الأمد (غياب HBV-DNA، أو غياب HBeAg) بعد المعالجة بالإنترفيرون - ألفا (interferon-alfa). ونسبة الهجوع هذه أعلى بـ ٢٠٪ تقريباً من نسبة الهجوع العفوي في الأشخاص غير المعالجين.

وينقص معدل الوفيات والمضاعفات السريرية للتشمع HBeAg من الديلا الله المنافئة المنافئة المنافئة المعلومات المتوافرة قليلة حول فعالية المعالجة في الأطفال. وقد أظهرت عدة دراسات أن نحو ٣٠٪ من الأطفال الذين كان تركيز ناقلات الأمين ALT فيهم عالياً وعولجوا بـ - HBeAg مقارنة بـ ١٠٪ alfa مدة ٦ أشهر؛ قد تخلصوا من الـ HBeAg مقارنة بـ ١٠٪ تقريباً في أطفال لم يعالجوا، ولكن الإنترفيرون ألضا أقل

فعالية في معالجة الأخماج المزمنة المكتسبة في الطفولة الباكرة ولاسيما إذا كانت تراكيز ناقلات الأمين طبيعية.

استعمل الـ lamivudine لمعالجة خمج الـ HBV المزمن في الأطفال بعمر سنتين أو أكبر، وأظهرت الدراسات أن الاستجابة الفيروسية فيهم (غياب HBeAg، HBV-DNA) بعد سنة من المعالجة كانت أفضل من استجابة الذين تلقوا علاجاً غفلاً placebo (٢٣٪ مقابل ١٣٪ على الترتيب). كما استعمل الـ HBV المزمن علاجة خمج الـ HBV المزمن في البالغين ولكن فعاليته وسلامته في الأطفال غير مؤكدة.

يحمل الأطفال والمراهقون المصابون بالتهاب كبد ب مزمن خطورة عالية للإصابة بمرض كبدي شديد مع تقدم العمر بما في ذلك كارسينوما الخلية الكبدية الأولية primary بما في ذلك كارسينوما الخلية الكبدية الأولية hepatocellular carcinoma الجامس من العمر؛ فإنها قد تحدث في الأطفال الذين يصابون بالخمج حوالي الولادة أو في الطفولة الباكرة، فعامل الخطر الأساسي لتطور مرض كبدي شديد هو الإصابة بالخمج حين الولادة أو في الطفولة الباكرة، ويجب أن يقيم الأطفال المصابون بمرض كبدي مزمن بال HBV دورياً لتحري المضاعفات الكبدية باستخدام اختبارات ناقلات الأمين المصلية وتراكيز G- fetoprotein، وفحص البطن بالصدي

والأطفال الذين تكون تراكيز ناقلات الأمين المصلية (ALT) فيهم مزدادة (أكثر من ضعفي الطبيعي)، والذين يكون تركيز الـ α-fetoprotein فيهم عالياً، أو فيهم موجودات غير طبيعية بفحص الكبد بالأمواج فوق الصوتية؛ يجب أن يحولوا إلى اختصاصي بالأمراض الهضمية، وكل المصابين بالتهاب كبد ب مزمن ولم يلقحوا ضد التهاب الكبد A يجب أن يلقحوا بلقاح التهاب الكبد A.

الوقاية:

يتوافر حالياً للوقاية من التهاب الكبد ب لقاح مصنع من الد DNA المأشوب، وهو يتمتع بقدرة تمنيعية عالية في الأطفال. يُعطى جرعة أولى عضلياً حين الولادة، وجرعة ثانية بعمر شهر حتى الشهرين، وجرعة ثالثة بعمر ٦-١٨ شهراً.

كما يوجد الغلوبولين المناعي لالتهاب الكبد ب (HBIG) والحماية فيه مؤقتة، وينحصر استطباب استخدامه في حالات معينة بعد التعرض، كالأطفال المولودين من أمهات إيجابيات الـ HBsAg الذين يجب أن يعطوا لقاح فيروس التهاب الكبد بحين الولادة مباشرة ويعمر شهر حتى شهرين

وعمر ٦ أشهر، إضافة إلى إعطاء ٥, ٠ مل HBIG مع أول جرعة لقاح وفي أقرب وقت ممكن بعد الولادة - ولكن في مكان مختلف عن مكان إعطاء اللقاح - لأن فعاليته تتناقص مع الزمن الذي مر على الولادة.

دالثاً- التهاب الكبد C:

السببيات:

فيروس التهاب الكبد HCV) hepatitis C Virus C) صغير، يحوي طوقاً واحداً من RNA، وهو عضو من عائلة الـ flavivirus، وله عدة انماط مصلية ونميطات.

الوياليات:

تقدر نسبة انتشار خمج الـ HCV في عامة الناس في الولايات المتحدة بـ ٨, ١٪، وتبلغ نسبة الانتشار ٢, ٠٪ في الأطفال اقل من ١٢ سنة من العمر، و ٤, ٠٪ في المراهقين بين ١٩-١٢ سنة، ويختلف الانتشار من شخص إلى آخر حسب وجود عوامل خطورة.

تقدر خطورة التعرض لخمج HCV بعد نقل الدم في الولايات المتحدة بأقل من حالة واحدة لكل مليون وحدة منقولة: بسبب استبعاد المعطين عالي الخطورة ووحدات الدم إيجابية الـ Anti-HCV بالاختبارات الضدية. وقد سجلت فاشية واحدة من HCV رافقت إعطاء غلوبولين مناعي (IGIV) وريدياً في الولايات المتحدة.

تحدث أعلى نسبة للانتشار المصلي لخمج الـ NCV (٢٠٠ – ٢٠٠ في الأشخاص الذين يتعرضون على نحو متكرر عبر الجلد للدم أو لمشتقات الدم مثل مستخدمي المخدرات زرقاً، والمصابين بالناعور hemophilia، والذين يعالجون بركازات عوامل التخثر clotting factor concentrates.

ويرى الانتشار المتوسط (١٠/-٢٠٪) في الأشخاص الأقل تعرضاً للدم أو مشتقاته مثل مرضى التحال الدموي hemodialysis . وتحدث نسبة الانتشار الأدنى حين التعرض عبر الأغشية المخاطية وعبر تفرق اتصال غير ظاهر في الجلد مثل السلوك الجنسي عالي الخطورة (١٠/-١٠٪)، وفي حالات التعرض الفرادي sporadic عبر الجلد كما في العاملين في القطاع الصحى (١٪).

كما يمكن لسوائل الجسم الأخرى الملوثة بالدم المخموج أن تكون مصدراً للخمج، أما الانتقال الجنسي بين الشريكين الشرعيين فغير شائع: إذ إن نسبة الخمج ٥, ١٪ فقط بين الزوجين من دون عوامل خطورة أخرى.

والانتقال عن طريق التماس ضمن العائلة غير شائع، وفي معظم الأطفال المخموجين المراهقين لا يعرف مصدر

لخمج.

إن خطورة الانتقال من الأم إلى الوليد حوالي الولادة تقدر به ٦-٥٪ وسطياً، ويحدث الانتقال فقط من الأم إيجابية HCV-RNA

يرافق تزامن الخمج الولادي فيروس العوز المناعي المكتسب المرافق تزامن الخمج الولادي فيروس العوز المناعي المكتسب (HIV) بزيادة نسبة انتشار HCV حوالي الولادة ويتعلق هذا بالتركيز المصلي من HCV-RNA الوالدي، ومع أن أضداد الحللية والـ HCV-RNA اكتشفت في اللبأ ecolostrum فإنه لم يثبت انتقاله بالإرضاع الوالدي، فقد أثبتت الدراسات أن نسبة الانتقال واحدة في الإرضاع الوالدي وفي التغذية بالزجاجة.

ويعد كل الأشخاص الذين تحمل دماؤهم أضداد الـ HCV أو HCV-RNA خامجين.

فترة الحضانة:

تراوح فترة الحضانة بين أسبوعين وستة أشهر (٦-١ أسابيع وسطياً)، وتراوح الفترة بين التعرض وتشيرس الدم viremia بين الأسبوء والأسبوعين.

التظاهرات السريرية:

من الصعب تمييز علامات التهاب الكبد C، وأعراضه من أعراض التهاب الكبد A أو B وعلاماتهما.

يميل المرض الحاد إلى أن يكون خفيضاً مع بداية مخاتلة، ومعظم الأخماج غير عرضية. يحدث اليرقان في أقل من ٢٠٪ من المرضى، والتبدلات المرضية في اختبارات وظائف الكبد عموماً أقل من التبدلات المشاهدة في المصابين بالتهاب الكبد B.

يحدث الخمج المستمر باله HCV في ٥٠٪ إلى ٦٠٪ من الأطفال المخموجين حتى حين غياب دليل حيوي كيميائي على وجود مرض كبدي، ومعظم الأطفال المصابين بخمج مزمن غير عرضيين.

ومع أن التهاب الكبد المزمن يحدث في ٦٠٪ إلى ٧٠٪ تقريباً من البالغين المخموجين؛ فإن المعلومات المحدودة تشير إلى أن أقل من ١٠٪ من الأطفال المخموجين مصابون بالتهاب كبد مزمن، وأقل من ٥٪ منهم يصابون بالتشمع cirrhosis ويعد الخمج بالـ HCV السبب الرئيسي لزرع الكبد transplantation في البالغين في الولايات المتحدة.

الاختبارات المصلية:

الاختباران الأساسيان المتوافران لتشخيص خمج الـ HCV هما: قياس أضداد الـ HCV، واختبار الحمض النووي الريبي RNA للشيروس C. والمقايسة المناعية المرتبطة

بالإنزيم enzyme immunoassay المستخدمة في كشف أضداد اله HCV لا تقل حساسيتها عن ٩٧٪ ونوعيتها أكثر من ٩٤٪، وهي تكشف الغلوبولين المناعي (IgG)، أما del فلا تتوافر وسائل لقياسه.

قد تظهر نتائج سلبية كاذبة باكراً في أثناء سير الخمج الحاد في الفترة الطويلة الفاصلة بين التعرض للخمج ويداية المرض وبين الانقلاب المصلي والتي تقدر بـ ١٥ أسبوعاً بعد التعرض: وفي مدة ٥-٦ أسابيع بعد بدء التهاب الكبد حين يصبح ٨٠٪ من المرضى إيجابيين مصلياً بالنسبة إلى أضداد الـ HCV.

يكتسب الأطفال المولودون من أمهات إيجابيات الأضداد HCV أضداداً والدية منفعلة تستمر حتى ١٨ شهراً.

ويمكن كشف HCV-RNA في المصل أو المصورة بعد أسبوع اللى أسبوعين من التعرض للفيروس، وفي عدة أسابيع قبل ظهور التبدلات المرضية في إنزيمات الكبد أو ظهور أضداد الـ HCV.

يستخدم اختبار سلسلة البوليميراز المنتسخة العكسية يستخدم اختبار سلسلة البوليميراز المنتسخة العكسية reverse transcriptase polymerase chain reaction لكشف الح HCV-RNA في الممارسة السريرية لتشخيص الخمج باكراً، وذلك لتمييز الخمج في الرضع في مرحلة باكرة من الحياة (الانتقال حوالي الولادة) حين تتداخل الأضداد الوالدية مع الأضداد المنتجة من قبل الطفل نفسه: ولمراقبة المرضى الذين يعالجون بمضادات الشيروسات، ومع ذلك فإنه قد تظهر نتائج إيجابية كاذبة أو سلبية كاذبة بسبب التعامل اليدوي أو التخزين غير المناسب أو تلوث عينات الاختبار.

وقد يكشف الـ HCV-RNA بشكل متقطع: لذلك فإن نتيجة مقايسة سلبية وحيدة ليست قاطعة أو جازمة في استبعاد التشخيص، وقد أصبحت المقايسات الكمية لقياس تراكيز الـ HCV-RNA متوافرة حالياً، ولهذه الاختبارات الكمية قيمة سريرية أساسية لأنها مشعر إنذاري في المرضى الذين يعالجون أو سيعالجون بمضادات الشيروسات.

المالجة:

يتفق الخبراء على أن المعالجة المضلة هي إعطاء pegylated interferon-alfa التي يستجيب لها من المرضى المصابين بالنمط الجيني ١. و ٨٠٪ تقريباً من المرضى المصابين بالنمط الجيني ٢ أو ٣.

ونتائج التجارب المحدودة في معالجة الأطفال بالـ interferon-alfa تماثل النتائج المشاهدة في البالفين.

ويجب أن يحول الأطفال المصابون بمرض شديد أو

بتبدلات نسجية تشريحية مرضية متقدمة (نخر جاسر bridging necrosis أو تشمع فعال) إلى طبيب اختصاصي بالجهاز الهضمي لتدبير التهاب الكبد المزمن، كما يجب أن يُعطى المصابون بالتهاب كبد مزمن بالشيروس C لقاحي التهاب الكبد م و B.

وتزيد مع تقدم عمر المصابين بالتهاب كبد C خطورة حدوث التهاب كبد مزمن ومضاعفاته بما في ذلك التشمع وكارسينوما الخلية الكبدية؛ مع أن هذه المضاعفة الأخيرة سجلت في البالغين فقط.

ويجبأن يقيم المصابون بخمج مزمن دورياً لتحري التهاب كبد مزمن، وذلك بإجراء الاختبارات المصلية للإنزيمات الكبدية بسبب احتمال حدوث مرض كبدي مزمن على المدى الطويل، واستمرار ارتفاع تراكيز ناقلات الأمين المصلية في الأطفال يستوجب تحويلهم إلى طبيب اختصاصي بالأمراض الهضمية لإجراء تدابير إضافية، ولم تحدد بعد الحاجة إلى عيار تراكيز الـ fetoprotein وفحص البطن بالأمواج فوق الصوتية في الأطفال.

الوقاية:

لا يوجد حتى الأن أي لقاح للوقاية من الـ HCV ولم تثبت أي فائدة من إعطاء الغلوبولين المناعي.

رابعاً- التهاب الكبد D:

السببيات:

يقيس قطر فيروس التهاب الكبد TD إلى 22 نانومترا، ويتشكل من جينوم genome ومستضد بروتيني دلتا delta protein antigen وكلاهما مغلف بالمستضد السطحي لفيروس التهاب الكبد ب HBsAg.

الوياليات:

قد يسبب فيروس التهاب الكبد D (HDV) الخمج في الوقت نفسه الذي يصاب به الشخص بالخمج بالفيروس B، الوقت نفسه الذي يصاب به الشخص بالخمج بالفيروس أو يمكن أن يخمج شخصاً مصاباً بالتهاب كبد سابق بالفيروس B (خمج إضافي superinfection). وانتقال فيروس التهاب الكبد ب HBV (عبر الأغشية المخاطية والجلد)، فينتقل بالدم أو مشتقات الدم، وياستخدام المخدرات زرقاً، ويالاتصال الجنسي، أما الانتقال من الأم إلى الوليد فهو غير شائع، وقد يحدث الانتشار في العائلة في الأشخاص المصابين بخمج مزمن بالد HBV.

يشيع في المناطق ذات الانتشار الأعلى جنوبي إيطاليا وأجزاء من أوربا الشرقية، وأمريكا الجنوبية وإفريقيا والشرق

الأوسط. وهو على العكس من HBV غير شائع في الشرق الأقصى.

فترة الحضانة:

D تراوح فترة الحضائة في الخمج الإضافي بالقيروس D تراوح فترة الحضائة في الخمج (HDV superinfection) بين ٢ و A أسابيع. أما في الخمج بالفيروسين A و A معاً فتماثل فترة الحضائة فيه ما هي عليه في التهاب الكبد A (A10-11). يوماً، وسطياً A1 يوماً).

التظاهرات السريرية:

يسبب الفيروس D التهاب كبد فقط في الأشخاص المصابين بخمج مزمن بالـ HBV: لأن HDV يتطلب HBV فيروساً مساعداً ولا يستطيع إحداث الخمج بغيابه.

تكمن أهمية خمج فيروس HDV في قدرته على تحويل الخمج الكبدي المزمن بالفيروس HBV B غير العرضي والخفيف إلى مرض سريع السير أو أكثر شدة أو صاعق.

إن اشتراك الفيروسين D و B في الوقت نفسه يسبب مرضاً حاداً من الصعب تمييزه من خمج الـ HBV الحاد وحده، ما عدا زيادة احتمال حدوث التهاب كبد صاعق قد تصل نسبة الإصابة به إلى أعلى من ٥٪.

الاختبارات التشخيصية:

المقايسات المناعية الإنزيمية والشعاعية radioimmunoassay and enzyme immunoassay كثيث أضداد HDV.

ويضرُق الخمج بالفيروسين B وD الذي يحدث في آن واحد superinfection عن الخمج الإضافي superinfection بعيار الغلوبولين المناعي M (IgM) للمستضد اللبي للفيروس B Anti HBc؛ إذ إن غياب (IgM anti-HBc) يدل على أن الشخص مصاب بالتهاب كبد مزمن B، ثم أصيب بخمج إضافي بالفيروس D.

واختبار الاستجابة الضدية IgM anti-HDV غير مفيد في التمييز بين الخمجين الحاد والمزمن: لأن IgM anti-HDV في التمييز بين الخمج المزمن. أما اختبارات كشف HDVAg المحدود HDV-RNA فهي إجراءات بحثية research procedures أكثر منها عملية.

المالجة:

داعمة، ولا يتوافر لقاح لـ HDVحتى الآن، بيد أن التلقيح ضد HBV يقي من الإصابة بخمج الـ HDV.

خامساً- التهاب الكبد E:

السببيات:

يحوي فيروس التهاب الكبد E طوقاً من RNA إيجابي

الشحنة غير مغلّف non enveloped، وهو العامل الممرض الوحيد من فيروسات التهاب الكبد المعروف بانتقاله بطريق الأمعاء فقط.

الوياليات:

ينتقل الـ HEV بالطريق الغائطي – الفموي HEV بانتقل الـ voute والمرض اكثر شيوعاً في البالغين عما هو في الأطفال. معدل الوفيات مرتفع في المرأة الحامل، وقد سجلت حالات منه على شكل أويئة sporadic أو فرادية sporadic في أجزاء من آسيا وإفريقيا والمكسيك. ويرافق الأوبئة عادة تلوث المياه. وقد أبرز اكتشاف فيروس الخنازير – الذي له علاقة صميمية مع HEV (zoonotic reservoir).

فترة العدوى بعد الخمج الحاد غير معروفة، لكن طرح الشيروس مع البراز وتشيرس الدم viremia يحدث بعد أسبوعين على الأقل، ويبدو أن الخمج المزمن لا يحدث.

التظاهرات السريرية:

خمج الـ HEV مرض حاد يتظاهر بيرقان ودعث وقهم وألم بطني وآلام مفصلية. وقد يكون الخمج تحت سريري أيضاً.

الاختبارات التشخيصية:

يمكن أن يشخص التهاب الكبد الحاد بال HEV بكشف أضداد الفيروس من نمط IgM في المصل، أو بكشف -HEV بتقنية PCR في عينات المصل والبراز، وهذان الاختباران متوافران في المخابر التجارية ومخابر الأبحاث، ولكنهما غير مرخصين بعد لهذه الغاية، وقد وضع مركز مكافحة ومراقبة الأمراض في أمريكا (CDC) معايير خاصة لإجرائها.

المالجة:

داعمة، ولا يوجد لقاح للمرض، ولا يفيد الغلوبولين المناعي في الوقاية من أخماج الـ HEV، وقد تفيد جميعة

الغلوبولين المناعي المأخوذة من مرضى في مناطق توطن المرض.

سادساً- التهاب الكبد HGV) Hepatitis G virus G): السببيات:

يحوي فيروس التهاب الكبد HGV) وطوقاً واحداً من الدهاء الكيد Flaviviridae ويشترك بنسبة ٧٧٪ مع الـ HCV، ولم يعزل بعد HGV وحده.

الوياثيات؛

يعتقد بعضهم وجود حالات من التهاب كبد بالـ HGV في البالغين والأطفال في العالم كله، ويوجد الشيروس في دم نحو ٥,١٪ من المتبرعين بالدم في الولايات المتحدة، وقد سجلت حالات الخمج في ١٠٪-٢٠٪ من البالغين المصابين بخمج مزمن بالـ HCV و HBV وأكثر ما يحدث اجتماعهما معاً في مستخدمي المخدرات زرقاً.

طريق الانتقال الرئيسي هو التعرض المباشر للدم عبر الجلد بما في ذلك نقل الدم وزرع الأعضاء وزرق المخدرات، وفترة الحضانة غير معروفة.

التظاهرات السريرية:

مع معرفة إمكان حدوث الخمج المزمن وتشيرس الدم viremia باله HGV: فإن الدراسات حول هذا الشيروس فشلت في إظهار العلاقة بينه وبين المرض الكبدي الحاد أو المزمن.

الاختبارات التشخيصية:

يمكن وضع التشخيص في الأشخاص المصابين بخمج مزمن بكشف HGV-RNA بتقنية الـ PCR، ولكن هذا الاختبار غير متوافر تجارياً.

المالجة:

لا يوجد علاج متاح أو مستطب، ولا توجد طريقة معروفة حالياً للوقاية من الخمج بالـ HGV.

متلازمة سوء الامتصاص

نهلة الخياط

متلازمات (اضطرابات) سوء الامتصاص malabsorption حالات يكون فيها تمثل الأغذية المتناولة غير كاف نتيجة سوء الهضم في لمعة الأمعاء أو سوء الامتصاص من المخاطية. أعراض هذه الاضطرابات وعلاماتها متشابهة: التمدد البطني والشحوب والغائط الكتلي ذو الرائحة المنفرة والضياع العضلي والبطاء في اكتساب الوزن أو نقص الوزن وتراجع النمو.

تصنف هذه الاضطرابات في مجموعتين:

أولاً- اضطرابات سوء الامتصاص المعممة، وتتضمن:

١- الاعتلال المعوى المحرض بالأغذية مثل: الداء البطني celiac disease والتحسس من بروتين حليب البقر واعتلالات معوية أخرى.

- ٧- الاعتلالات الخلقية في مخاطية الأمعاء مثل: ضمور الزغابات المعوية الخلقي.
- ٣- الاعتلال المعوي المضيع للبروتين مثل توسع الأوعية اللمضية lymphangiectasis الخلقي والمكتسب.
- 1- الاعتلال المعوي المحرض بالالتهاب مثل الخمج بالطفيليات (جيارديا) وفرط النمو الجرثومي والزرب الاستوائي.
 - ٥- اضطرابات العوز المناعى الخلقية والمكتسبة.
 - ٦- الاعتلال المعوي المناعي الناتي.
 - ٧- متفرقات مثل متلازمة الأمعاء القصيرة.

ثانياً- اضطرابات سوء الامتصاص النوعية، وتتضمن:

- ١- سوء امتصاص الكريوهيدرات:
 - 1- سوء امتصاص اللاكتوز.
- ب- عوز السكراز- ايزومالتاز الخلقي.
- ج- سوء امتصاص الغلوكوز غالاكتوز.

٧- سوء امتصاص الدسم:

أ-قصور معتكلي خارجي مثل: داء التليف الكيسي والتهاب المعثكلة المزمن ومتلازمة شواشمان دياموند.

ب-اضطرابات الكبد والصفراء مثل: الركود الصفراوي الأولى واضطراب تركيب الحمض الصضراوي وسوء امتصاص الحمض الصفراوي.

ج- أسباب في مخاطية الأمعاء مثل: عوز البروتين الشحمي abetalipoproteinemia.

د- داء احتباس الدقائق الكيلوسية مثل: داء أندرسون.

٣- سوم امتصاص البروتين:

أ- عدم تحمل البروتين الحال للبولة (اضطرابات نقل الحمض الأميني).

ب- مرض هارتنب.

ج- متلازمة الحفاض الأزرق (سوء امتصاص التريتوفان المعزول).

- د- اضطراب امتصاص المثيونين.
- هـ سوء امتصاص الليزين والأرجنين.
- ٤- سوء امتصاص القيتامينات والمعادن:
 - أ- إسهال الصوديوم الخلقي.

ب- اعتلال الأمعاء المترافق والتهاب جلد النهايات (عوز

- ج- متلازمة Mencks (النحاس).
- د- الرخد المعتمد على الفيتامين د.
- خ- نقص المغنزيوم البدئي في الدم.
- ٥- سوء الامتصاص المحدث بالأدوية:
- أ- السلفاسالازين (سوء امتصاص حمض الفوليك).
- ب- الكوليسترامين (سوء امتصاص الكلس والدسم).
 - ج- الفينتوئين (سوء امتصاص الكلسيوم).
- تقييم الأطفال الذين يشك بإصابتهم بسوء امتصاص:

التظاهرات السريرية:

على الرغم من أن معظم الاضطرابات الخاصة بسوء الامتصاص خلقية: فإن التشخيص يكون صعباً حين تغيب القصة العائلية.

قد تظهر الأعراض منذ الولادة (كما في ضمور الزغابات الخلقى وسوء امتصاص الفلوكوز والفالاكتوز والإسهال الكلوري)، أو تظهر الأعراض بعد إدخال طعام جديد مثل (الغلوتين في الداء البطني)، وقد يكون التشخيص سهلاً في هذه الحالة إذا ارتبط ظهور العرض بدخول المادة المحسسة فوراً.

عموما يعانى الطفل المصاب بسوء الامتصاص إسهالأ متكرراً وألماً بطنياً مع موجودات فيزيائية تتضمن فشل النمو (على مخططات النمو) وغياب النسيج الشحمي تحت الجلد بدرجات متفاوتة، وانتفاخ البطن.

وهناك أعراض نوعية إضافة إلى الموجودات السابقة توجه لاضطرابات محددة:

- وجود الوذمة: يرتبط بحالات فقد البروتين المعوى.
- تعجر الأصابع: يرتبط بحالات الإزمان كالتليف الكيسي والداء البطني.
- الاحمرار حول الضم والشرج: يرتبط بوجود اعتلال أمعاء مترافق والتهاب جلد النهايات.

كل ما ذكر قد لا يكون كافياً لوضع تشخيص محدد وواضح، ولكن قد يكون مرشداً لطبيب الأطفال: ليوجه اهتمامه نحو تشخيص أكثر دقة.

إن النتيجة التغذوية الناجمة عن هذه المتلازمة سيئة جداً في الأطفال الذين تراوح أعمارهم بين سنة وثلاث سنوات لحاجتهم إلى كمية كبيرة من الحريرات لزيادة وزنهم ونموهم العظمي ولتعويض قلة المدخرات لديهم. في حين يكون تأخر النمو العرض الأكثر شيوعاً في الأطفال الكبار.

الموجودات المخبرية:

- ١- فحص البراز؛ يتضمن الفحص المجهري:
- أ- تحري الدم في البراز والكريات البيض لاستبعاد الاضطرابات الخمجية.
- ب- تحري الطفيليات مثل: اللامبليا والأميبات الزحارية.
- ج- pH البراز والأجسام المرجعة، الموجهة لسوء امتصاص الكريوهيدرات.
- د- كشف الدسم وتحديد كميتها بجمع براز ٢٤ ساعة، الموجه لسوء امتصاص الدسم.

٧- فحص الدم:

- أ- تعداد الدم الكامل مع لطاخة محيطية قد يظهر:
 - فقردم صغير الكريات، الموجه لعوز الحديد.
- فقر دم كبير الكريات الموجه لعوز حمض الفوليك و B₁₂ ويالتالي سوء الامتصاص المتعلق بهما.
- وجود الخلايا الشائكة acanthocytes، الموجه لفقد البروتين الشحمي B.
 - قلة اللمفاويات، الموجه لتوسع الأوعية اللمفية.
 - قلة العدلات، المرافق لمتلازمة Shwachman.

ب قياس مستويات البروتين والألبومين والغلوبولينات المناعية، إذ إن نقص البروتين قد يوجه لاعتلال الأمعاء المضيع للبروتين أو لنقص الوارد منه: إضافة إلى معايرة الحديد والترانسفيرين وحمض الفوليك والكلسيوم والغنزيوم والقيتامين د ومستقلباته.

ج- اختبارات نوعية مثل:

- شوارد العرق حين الشك بتليف المعتكلة الكيسي -

- الفحوص الوراثية.
- أضداد الإندوميزيوم IgA أو الترانسغلوتاميناز النسيجية حين الشك بالداء البطني.

٣- خزعة الأمعاء الدقيقة:

يمكن لخزعة الأمعاء الدقيقة أن تحدد أمراض مخاطية الأمعاء التي تترافق وموجودات نسيجية كما في الداء البطني وفقد البروتين الشحمي بيتا، وتوسع الأوعية اللمفية وضمور الزغابات الخلقي والتهاب المعدة والأمعاء بالحمضات. وتجرى الخزعة بأمان بتنظير القسم العلوي من السبيل المعدي المعوي.

ويمكن في أثناء التنظير جمع رشافات للفحص بحثاً عن الجيارديا أو لإجراء المقايسات الخاصة بدي سكاريداز حيث يوحي وجود تثبيط فعالية تشكل الإنزيمات المفحوصة وجود عوز ثانوي مرافق لأذية المخاطية.

الإسهالات التي تظهر في مرحلة الوليد:

المطاهر السريرية:

- إسهال مائي شديد منذ الولادة + قلاء وإسهال كلوري
 حاد: ضمور زغابات خلقى.
- إسهال مائي شديد منذ الولادة + حماض: إسهال الصوديوم الخلقي.
- إسهال مائي شديد + تجفاف + حماض: سوء امتصاص الغلوكوز- غالاكتوز الخلقي.
- إسهال دهني: سوء امتصاص الحمض الصفراوي الخلقي.
 - إسهال حامضي: عوز اللاكتاز الخلقي.
 - فشل نمو + وذمة: عوز الانتروكيناز الخلقي.
- وفيما يلي عرض لأكثر متلازمات سوء الامتصاص بيوعاً:

أولاً- الداء البطني (الداء الزلاقي):

والمتلال الأمعاء بالغلوتين enteropathy: مرض شائع ينجم عن استجابة مناعية شاذة للغلوتين الموجود في بعض الحبوب مثل القمح والشعير والشوفان في أشخاص مؤهبين وراثياً بامتلاكهم أنماطاً خاصة من HLA، ويعاني ٢-٥٪ من أقارب الدرجة الأولى الداء البطني بشكل عرضي. كما يعاني ١٠٪ من أقارب الدرجة الأولى الدرجة الأولى الدرجة الأولى الدرجة الأولى الدرجة الأولى الدرجة الأولى تأذياً غير عرضي في مخاطية الأمعاء الدقيقة.

نسب الحدوث: تتفاوت تقديرات وقوع المرض تبعاً لتعريف التشخيص.

فإذا اعتمدت الحالات ذات التظاهرات الهضمية فقط كانت نسبة الشيوع ضئيلة، أما إذا اعتمد الطيف الكامل لتظاهرات الداء البطني بما فيه الحالات اللاعرضية تماماً والتي تبدي مخاطية وصفية وإيجابية مصلية: فإن الداء البطني يصبح أحد أكثر الأمراض المزمنة شيوعاً.

أظهرت دراسات المسح في أوربا أن نسبة الداء البطني تعادل ١٣٠/١- ٣٠٠/١ من السكان، وفي السويد ١٠٠/١، وفي الولايات المتحدة الأمريكية ٢٥٠/١.

أشكال الداء البطني:

أ- الشكل المعرسي: إسهال عابر (ذو رائحة كريهة) وقياء وتمدد بطن وألم بطني وفشل نمو (إسقاط على مخططات النمو الوزني والطولي) وفشل في استعادة الوزن، ونقص الشهية، وقد يشاهد تعجر الأصابع بحسب فترة الإزمان، وقد تلاحظ بعض الأعراض العصبية مثل الانعزال والقلق.

ب- الشكل اللانموذجي: (خارج الهضمي) يزداد تشخيصه حالياً ولاسيما في الأطفال الكبار والبالغين، وتنضم تظاهراته:

- التهاب الجلد الحلئي.
- نقص تصنع ميناء الأسنان نقصاً دائماً.
- فقر الدم بعوز الحديد المعند على المعالجة بالحديد الفموي.
 - قصر القامة، وتأخر البلوغ.
- التهاب الكبد المزمن مع ارتفاع إنزيمات الترانساميناز.
 - تشمع الكبد الصفراوي الأولى.
 - تخلخل العظام، ونقص كثافة العظم.
 - التهاب المفاصل.
- صرعاً مع تكلسات قدالية ورنح بدئي واضطرابات فسية.
 - العقم في النساء.

تشخيص الداء البطني (الداء الزلاقي):

أ- التشخيص التقليدي:

- في الشكل المدرسي؛ معايير ESPEGAN، وتتضمن ٣ خرعات صائمية؛ الخزعة الأولى تشخيصية، والخزعة الثانية بعد حمية عن الفلوتين مدة سنتين؛ ويجب أن تكون سليمة، والخزعة الثالثة تجرى بعد إدخال مادة الفلوتين (التحدى).
- لكن مع تنوع الأشكال السريرية للداء الزلاقي ومع زيادة توافر الواسمات المصلية وضعت معايير نظرت إلى غياب الأضداد الجائلة في الدوران بعد الحمية عن الغلوتين

في أطفال لديهم أعراض وعلامات نسجية مرضية.

- يبدو مؤخراً ومع معرفة شأن هذه الاختبارات المصلية الكبير أن التشخيص ما زال يعتمد على نحو واضح على موجودات الخزعة المعوية.

ب- دور الواسمات المصلية: تعتمد الاختبارات المصلية في الداء البطني على عيار نوعين من الأضداد:

- أضداد موجهة ضد بروتينات العلمام؛ أضداد الغليادين.
 - أضداد ذاتية: أضداد الأندوميزيوم.

في عام ۱۹۹۷ كشفت الترانسغلوتاميناز النسجية TTG بوصفها مستضداً للداء البطني، واستخدمت طريقة الأليزا في كشف الأضداد النسجية لخنزير غينيا بحساسية ۹۸٪ ونوعية ٥, ۹٤٪ في مرضى لديهم داء بطني مثبت بالخزعة.

وقد ثبت مع الوقت أن حساسية TTG لتشخيص الداء البطني ٩٥٪ وسطياً، ونوعيته ٩٦٪ وسطياً.

ومع أن أضداد الأندوميزيوم يمكن أن تبقى مقبولة وموثوقة فإنه يبدو أن أضداد الترانسغلوتاميناز النسجية أصبحت الاختبار الأفضل لتقصي الداء البطني.

ج-الخزعة: لما كان الداء البطني يتطلب الالتزام بالحمية الخالية من الغلوتين مدى الحياة: فإن تشخيص هذا الداء يجب أن يكون على قاعدة صلبة.

ويجب لتأكيد التشخيص إجراء فحص نسجي لعينات تؤخذ بالتنظير لا تقل عن (٤-٦) خزعات من الجزء القاصي للعفج وأن تكون متعددة: لأنه ثبت مؤخراً أن الأفات في الداء البطني قد تكون بقعية (أي قد توجد مناطق من إمحاء الزغابات مجاورة لمخاطية طبيعية).

د- الفحص النسجى الذي يظهر:

- فقد التركيب الطبيعي للزغابات وقصرها الشديد الذي قد يصل إلى درجة الغياب الكامل (مخاطية مسطحة).
- فرط تصنع الغدد العميقة (الخبيئات المعوية متطاولة ومضرطة التنسج).
- زيادة خلوية الصفيحة الخاصة (خلايا بلازمية ولمفاوية).

قد تحدث تبدلات اخرى غير وصفية في مخاطية الأمعاء في مرضى الداء البطني غير المعالجين مثل زيادة عدد اللمفاويات داخل الظهارة TEL وخاصة التائية، ويمثل هذا التبدل في الواقع علامة مبكرة للداء البطني يمكن - إذا دعم بفحص مصلي إيجابي- اعتماده دليلاً كافياً لوضع التشخيص النهائي، لذلك يجب على المشرح المرضي أن يقوم بفحص الخزعات المعوية الخاصة بالمرضى ذوى الواسمات

المصلية الإيجابية بدقة بحثاً عن TEL) T. epithelial والتبدلات الشكلية الدقيقة قبل البت بأن النتائج المصلية تمثل إيجابية كاذبة.

الحالات التشخيصية المختلفة:

- أضداد إيجابية وخزعة معوية إيجابية: التشخيص داء بطني.
- أضداد إيجابية وخزعة معوية طبيعية: التشخيص ليس داء بطنياً يجب المتابعة بإعادة الأضداد ومراقبة النمو.
- أضداد سلبية وخزعة معوية طبيعية: التشخيص ليس داء بطنياً.
- أضداد سلبية وخزعة معوية إيجابية التشخيص شك بداء بطني عابر، والتشخيص بمعايير ESPEGAN.

هـ دور HLA في التشخيص: لما كان كل المصابين بالداء البطني ينتمون إلى أنماط خاصة من HLA فإن تنميط اله HLA قد يساعد على كشف المرضى الذين يحتمل إصابتهم بالداء البطني: إذ يفيد الاختبار فقط في حال سلبيته حين يكون التشخيص غامضاً، فوجود HLA لا يتوافق مع الداء البطني يستبعد هذا الداء استبعاداً كبيراً، لكن العكس غير صحيح.

المجموعات عالية الخطورة ونسب حدوث الداء البطني:

- الداء السكري المعتمد على الأنسولين ٦٪
 - التهاب الدرق ٤٪
- متلازمة جوغرن وأمراض النسيج الضام ٥٪
 - التشمع الصفراوي الأولى ٣٪
 - متلازمة داون ۱۲٪
 - العقم في النساء ٣٪
- أقارب الدرجة الأولى لمرضى الداء البطني ١٠٪

1-الحمية الفذائية عن الفلوتين: هي المعالجة الأساسية، ويجب أن تكون الحمية صارمة مدى الحياة. في المرحلة الأولى من المعالجة قد يعاني المريض عدم تحمل اللاكتوز، لذلك يفضل اتباع حمية خالية من اللاكتوز عدة أسابيع فقط: لأن هذه الحالة عابرة، كما يجب أن تعالج الأعواز الغذائية المرافقة (Fe- B12 - Zn).

ب- قد تستخدم بعض الأدوية في حالات خاصة: مثل استخدام الستيروئيدات في الداء البطني المعند على الحمية، ومثبطات المناعة التي يمكن أن تستخدم في حالات خاصة جداً.

الإندار؛ تبعث الاستجابة السريرية للقوت الغذائي الخالى من الغلوتين في الطفل المصاب بالداء البطني على الرضا، ويتلو تحسن الإسهال ما يعتري المزاج والشهية من تطور نحو الأفضل. وفي معظم الحالات تحدث تلك التبدلات في أسبوع من البدء بالمعالجة، وفي بعض الأحيان تتأخر الاستجابة المطلوبة في الحدوث. يميل المرضى الأكبر سناً والمرضى الذين يعانون الدرجة الشديدة من المرض إلى بطء حدوث الاستجابة، لكن حالما يحظى الطفل المصاب بالهجوع: يعامل علاجياً كطفل سوى مع التقيد بالحمية. ومن المعتاد مشاهدة عدم المطاوعة في المراهقين، ولسوء الحظ تمثل هذه السن الفترة التي يميل فيها المرض إلى الهدوء: مما يجعل المراهق على قناعة بأنه تخلص منه، لكن الأذية التي أصابت المخاطية موجودة على أي حال. وعندما يتناول هؤلاء المرضى القوت المحتوي على الغلوتين تتبدى التظاهرات المماثلة مثل توقف النمو أو تأخر حدوث النضج الجنسي، ولابد من التشديد على أن اعتلال الأمعاء الحساسة للغلوتين حالة تستمر مدى الحياة مادام تشخيصها قد وضع بصورة أكيدة: مما ينبغي معه التشديد على الالتزام بالحمية خوفاً من تطور حدوث اللمفومة المعوية على المدى البعيد.

ثانياً- ضمور الزغابات الخلقي:

اضطراب جسمي صاغر يتظاهر حين الولادة بإسهال مائي معند على المعالجة، وهو من آكثر الأسباب شيوعاً للإسهال المستمر الذي يبدأ منذ فترة الوليد. يتم التشخيص بإجراء خزعة معوية تظهر ضمور المخاطية ضموراً منتشراً مع ضمور الزغابات المعوية من دون رشاحة التهايية.

يموت معظم الأطفال بمرحلة الطفولة المبكرة إذا لم يتم دعمهم بتغذية وريدية دقيقة دائمة. استخدم للمعالجة مضاهيanalogue السوماتوستاتين octreotide الذي قد يؤدي إلى نقص حجم نتاج الغائط في بعض الرضع. وزرع الأمعاء هو الخيار الوحيد للمعالجة.

ثالثاً- توسع الأوعية اللمفاوية الموية:

ينجم عن اضطراب تشكل القناة اللمفاوية خلقياً كما يحدث في متلازمة تورنر ونونان، أو يكون تالياً لأسباب ثانوية مثل قصور القلب والتهاب التأمور العاصر والتليف خلف الصفاق: مما يؤدي إلى توسع الأوعية اللمفاوية المعوية وحدوث تسرب اللمف نحو لمعة الأمعاء وأحياناً نحو جوف الصفاق.

يعاني الأطفال المصابون بهذا الاضطراب إسهالاً دهنياً مع اعتلال معوي مضيع للبروتين، وقد يعانون نفاذ الخلايا اللمفاوية.

قد تتضمن التظاهرات اشتراك نقص ألبومين الدم ونقص الغلوبولين غاما والوذمة وقلة اللمضاويات وسوء امتصاص الدسم والحبن الكيلوسي.

يعتمد التشخيص على الموجودات النموذجية الموصوفة سابقاً مترافقة وارتفاع مضاد التريبسين α ألفا في البراز المتماشي مع اعتلال الأمعاء المضيع للبروتين.

تظهر بالفحص الشعاعي طيات مخاطية متسمكة متناظرة ذات شكل واحد على طول الأمعاء الدقيقة.

يثبت التشخيص بخزعة الأمعاء الدقيقة عبر التنظير عن طريق الفم التي تظهر تجمعات من لوابن lacteals مجاري الكيلوس؛ المتسعة على نحو شاذ مع اختلال شكل الزغابات من دون أي شكل التهابي.

تتضمن المعالجة: الحد من كمية الدسم طويلة السلسلة عن طريق إعطاء مستحضر غذائي يتضمن التري غليسيريد متوسط السلسلة MCT والبروتين، في حين تعتمد المعالجة في الأطفال الأكبر سناً على حمية فقيرة بالدسم مع استخدام زيوت ذات غليسيريدات متوسطة السلسلة MCT عند الطهي، وقد يتطلب الأمر في حالات نادرة التغذية الوريدية.

رابعاً- الأخماج المعوية:

يعد سوء الامتصاص أحد العواقب النادرة للخمج المعوي البدئي في الأطفال ذوي الوظيفة المناعية السليمة، وداء الجيارديا هو السبب الخمجي الأكثر شيوعاً لسوء الامتصاص المزمن.

الأعراض: تتضمن الأعراض الإسهال والقياء وتطبل البطن والفازات، وينبغي الشك بالجيارديا إذا كان لدى الطفل المصاب بسوء الامتصاص المكتسب أفراد في الأسرة سبق لهم أن عانوا أعراض التهاب المعدة والأمعاء العابر.

ويتعرض الأطفال - وبصورة خاصة (الدارجين) -للإصابة باللاميليا على الرغم من أنهم قد يكونون لاعرضيين، وينقلون الإصابة إلى فرد آخر في الأسرة.

خامساً- العوز المناعي:

تعدّ الأعراض المعدية المعوية تظاهرة شائعة لكثير من حالات العوز المناعي بما فيها الإيدزوحالات العوز الخلقية في العدلات والخلايا البائية والتائية: إذ يعاني معظم الأطفال الإسهال في مرحلة ما من مرضهم. وتتضمن

الأضطرابات الخلقية الأكثر شيوعاً - والتي تترافق والمرض المعوي- العوز المناعي المشترك وفقد الغلوبين غاما في الدم (متلازمة ويسكوت الدريش).

سادساً- الاعتلال المعوى المناعي الذاتي:

تظهر أعراض الاعتلال المعوي المناعي الذاتي بعد السنة الأولى من العمر ومن المرجح أن يلتبس هذا الاضطراب مع اعتلال الأمعاء الحساس للغلوتين، لكن عدم الاستجابة للحمية تقود إلى تقييم الحالة على نحو أعمق.

تتضمن الموجودات النسجية في الأمعاء الدقيقة ضمور الزغابات الكلي أو الجزئي مع فرط تصنع الخبايا وزيادة عدد الخلايا الالتهابية المزمنة في الصفيحة الخاصة.

يمكن كشف الأضداد النوعية للخلايا المعوية في المصل في ٥٠٪ من المرضى بطريقة التألق المناعي. قد يصاب القولون بهذا الاضطراب، ومن المعتاد حدوث الاضطرابات المناعية الذاتية خارج المعوية التي تشتمل على: السكري المعتمد على الأنسولين والتهاب كبب الكلية الغشائي وقلة الصفيحات والتهاب الكبد المناعي الذاتي وقصور الدرق وفقر الدم الانحلالي.

تتضمن المالجة: البريدنيزون - الأزاتيوبرين والسيكلوفوسفاميد والسيكلوسبورين والـ Tacrolimus وزرع نقى العظم.

سابِعاً- متلازمة الأمعاء القصيرة short bowel:

تحدث متلازمة الأمعاء القصيرة سوء امتصاص وسوء تغذية بعد أن يفقد ٥٠٪ من الأمعاء الدقيقة بصورة خلقية أو مكتسبة، وذلك مع فقدان جزء من الأمعاء الغليظة أو من دون ذلك، وينجم عن ذلك عدم كفاية سطح الامتصاص واختلال الوظيفة المعوية. قد لا تكون الحالة دائمة: لأن بمقدور الأمعاء أن تتكيف وتزداد سعتها الوظيفية، وعملية التكيف هذه حادث تدريجي يترافق وزيادة ارتفاع الزغابة وسطح الأمعاء الدقيقة وليس زيادة طولها.

قد تكون الأمعاء قصيرة خلقياً، ولكن معظم الحالات تنجم عن القطع الجراحي للأمعاء الدقيقة.

يعد الإسهال وسوء الامتصاص التظاهرتين السريريتين الأساسيتين في هذه المتلازمة، وتتماشى القدرة على تمثل العناصر الغذائية مع طول الأمعاء وتوضعها ومدى جودة القسم المتبقي منها، والشائع هو حدوث سوء امتصاص السكريات مع إسهال دهني؛ مما يؤدي إلى فشل النمو مع خسارة كبيرة من السوائل والشوارد مما يؤدي إلى حدوث

التجفاف والأضطراب الشاردي مثل نقص الصوديوم ونقص البوتاسيوم والحماض، وتتعلق شدة الخسارة بوجود القولون المتمادي مع الأمعاء الدقيقة أو غيابه.

يحتاج أغلب هؤلاء الأطفال إلى التغذية الوريدية؛ لأن الإطعام عن طريق الفم لا يفي بتقديم الاحتياجات الضرورية لنموهم إضافة إلى الضياع المستمر، وهذه المعالجة طويلة الأمد. ومن الشائع حدوث فرط التكاثر الجرثومي في الرضع المصابين بالأمعاء القصيرة، وتجب معالجته.

ثامناً- عوز اللاكتاز؛

له شكلان: عوز اللاكتاز الأولي، وعوز اللاكتاز الثانوي. تتظاهر الأعراض حين دخول سكر الحليب في التغذية بحدوث إسهال مائي مترافق وتمدد البطن وانتفاخه مع تسحج واحمرار في منطقة الحفاض، تبدأ الأعراض في عوز اللاكتاز الأولي منذ أن يتناول الطفل حليب أمه أو الحليب الاصطناعي، أما عوز اللاكتاز الثانوي فيحدث عادة بعد إسهال مزمن استمر أكثر من أسبوعين.

المالجة: إعطاء حليب خال من اللاكتوز.

تاسعاً- سوء امتصاص الفالاكتوز - غلوكوز:

اضطراب خلقي نادر الحدوث. يتلو تناول الحليب من الثدي أو من الزجاجة أو تناول الغلوكوز. يتصف بحدوث إسهال مائي شديد، ويعاني المريض تطبل البطن وتجفافاً وحماضاً في حين استمرار الإسهال، ويكون البراز حمضياً محتوياً على السكر. يتحمل الأطفال المصابون بهذا المرض سكر الفركتوز، وتكون مخاطية الأمعاء ووظيفتها طبيعيين. تتضمن المعالجة تحديد كمية الغلوكوز والغالاكتوز في التغذية على نحو صارم وتقديم مستحضرات محتوية على الفركتوز، وقد يكون من المكن في مراحل لاحقة من الحياة تحمل كميات محدودة من الفلوكوز والسكروز.

عاشراً- القصور المثكلي:

يعدَ التليف الكيسي الاضطراب الخلقي الأكثر شيوعاً والمترافق وسوء الامتصاص.

وتأتي بعده متلازمة شواشمان Shwachman، وهي نادرة حداً.

حادي عشر- الاضطرابات الكبدية والمرارية:

قد يدفع مرض الكبد والاضطرابات المرارية المترافقة والركود الصفراوي إلى سوء امتصاص الدسم من خلال إنقاص تركيز الحموض الصفراوية في العفج، ويعاني المرضى المصابون بهذه الاضطرابات إسهالاً دهنياً مع ميل إلى حدوث حالات عوز الفيتامينات المنحلة بالدسم E. K. D. A.

ثاني عشر- عوز البروتين الشحمي β في الدم abetalipoproteinemia:

يحدث في هذه الحالة الوراثية الجسمية الصاغرة سوء امتصاص الدسم الشديد منذ الولادة، ويظهر فشل النمو في السنة الأولى من العمر، ويكون البراز في المصاب كبير الكمية، شاحباً وذا رائحة كريهة، ويكون البطن متمدداً، وقد تغيب المنعكسات الوترية العميقة نتيجة لاعتلال الأعصاب المحيطية، وغالباً ما يحدث الإسهال الدهني في المرضى صفار السن، وتبقى حوادث التمثل الأخرى سليمة دون خلل. يميل التطور العقلي إلى أن يكون بطيئاً، في حين يحدث الرنح في مراحل متقدمة مع ملاحظة غياب حس الاهتزاز والوضعة وبداية حالات الارتعاش القصدي: مما يعكس إصابة العمودين الخلفيين والمخيخ والنوى القاعدية.

ويظهر التهاب الشبكية الصباغي في سن المراهقة.

يعتمد التشخيص على مشاهدة الخلايا الشائكة في الدم المحيطي والمستويات المنخفضة جداً من الكوليستيرول في المصول < ٥٠ ملغ/دل والتري غليسيريد أقل من ٢٠ ملغ/دل، ولا يمكن الكشف عن الدقائق الكيلوسية، والبروتينات الشحمية منخفضة الكثافة جداً ويكون جزء البروتين الشحمي منخفض الكثافة حلك مختفياً من الدوران، وتتراكم الغليسيريدات الثلاثية في الخلايا المعوية للزغابات في مخاطية العفج بحالة الصيام.

يعاني المرضى طفرات في جين البروتين الناقل للغليسيريدات الثلاثية.

المعالجة: لا توجد معالجة نوعية، يجب تقديم كميات كبيرة من الفيتامينات المنحلة بالدسم (ADKE) وقد يؤدي إعطاء الفيتامين E (بمقدار ١٠٠-٢٠١ملغ كغ/٢٤ ساعة، والفيتامين A بمقدار ١٠٠-٢٠١، ٥٥ وحدة دولية/يوم) الى توقف حدوث التنكس العصبي، كما يؤدي تحديد الدسم طويلة السلسلة إلى زوال الأعراض المعوية، ويمكن اعطاء الغليسيريدات الثلاثية متوسطة السلسلة بدلاً منها.

ثالث عشر- النقص متماثل الزيجوت في البروتين الشحمي β في الدم:

ينتقل هذا الاضطراب كصفة جسمية قاهرة، ولا يمكن تمييز الشكل متماثل الزيجوت من فقد البروتين الشحمي β في الدم، تكون مستويات الـ LDL وتراكيز apoprotein متدنية في الوالدين؛ لأنهما متغايرا الزيجوت، ويختلف هذا عن والدي المرضى المصابين بفقد البروتين الشحمي β: إذ تكون مستوياتها طبيعية لديهما.

رابع عشر- داء احتباس الدقائق الكيلوسية (داء أندرسون):

يعاني المصاب بهذا المرض أعراضاً معوية شديدة مع اسهال دهني وفشل النمو، من النادر ملاحظة الخلايا الشائكة، كما أن الأعراض العصبية أقل شدة مما يلاحظ في فقد البروتين الشحمي β من الدم، تتراجع مستويات الكوليستيرول في المصورة؛ ولكن على نحو متوسط < 00 ملغ/دل، وتكون مستويات الغليسيريدات الثلاثية بحالة الصيام ضمن الحدود الطبيعية في حين تتعرض الفيتامينات المنحلة بالدسم ولاسيما Δ 1 للنفاذ على نحو سريع.

يستطب اللجوء إلى المعالجة بالشيتامينات المنحلة بالدسم في وقت مبكر ويكميات هجومية كما هو الحال في فقد البروتين الشحمى β من الدم.

داء ووبان: يؤدي هذا المرض النادر القاتل من أدواء اختزان الشحميات إلى تكدسها في أعضاء كثيرة بما فيها الأمعاء الدقيقة، قد يعاني المرضى إضافة إلى ضخامة الكبد والطحال والقياء الإسهال الدهني نتيجة للانسداد اللمفاوي.

خامس عشر- الإسهال المضيع للكلور:

يرافق هذا العيب الخلقي النادر إسهال مائي شديد قد يؤدي إلى التجفاف واضطراب شاردي يتظاهر بنقص بوتاسيوم الدم ونقص الكلور والقياء، وتكون بقية المظاهر الامتصاصية للأمعاء طبيعية، يحتوي البراز على الكلور بمقدار يساوي مجموع ما فيه من الصوديوم والبوتاسيوم.

لا توجد معالجة تضي بالغرض، ينصح بإعطاء البوتاسيوم والحد جزئياً من إعطاء الكلور.

سادس عشر- إسهال الصوديوم الخلقى:

يرافق هذا العيب إسهال مائي شديد منذ الولادة، وما يميز هذه الحالة خلافاً لإسهال الكلور الحماض وأن تركيز الكلور في البراز دون تركيز الصوديوم، وقد تبين أن للمعالجة بمحاليل الإماهة الضموية شأناً فعالاً في الحفاظ على النمو الطبيعي، والسبب الظاهر لهذه المتلازمة النادرة عيب في تبادل الصوديوم - هدروجين في الأمعاء الدقيقة والقولون.

سابع عشر- الاعتلال المعوي المرافق لالتهاب جلد النهايات:

يعود هذا العرض السريري إلى عوز التوتياء الثانوي. يعاني الطفل في فترة مبكرة من الحياة حالات طفح حول

مناطق الوصل الجلدي المخاطي وعلى الأطراف كما يعاني إسهالاً مزمناً، وقد يحدث الإسهال الدهني أحياناً، يعاني المصاب فشل النمو. يكون تركيز التوتياء في المصل متدنياً مع نقص في فعالية الفوسفاتاز القلوية، تشفى الأفات الجلدية سريعاً، ويتحسن وضع الإسهال بإعطاء سلفات الزنك عن طريق الفم.

ثامن عشر- متلازمة منكس (الشعر الملتوي):

يتميز هذا الأضطراب بتراجع النمو وبشعر غير طبيعي وتنكس مخيخي وموت مبكر.

إمراض هذه المتلازمة غامض، تكون مستويات النحاس والسيروبلازمين في المصل متدنية لكن محتوى الخلايا من النحاس يكون مزداداً.

تاسع عشر- نقص مفنزيوم الدم الأولى:

يؤدي نقص مغنزيوم الدم إلى حدوث التكزز الناجم عن نقص كلس الدم على نحو ثانوي، تكون وظائف الأمعاء الأخرى طبيعية، وتتحسن الموجودات بالتزويد بكمية كبيرة من المغنزيوم ولفترة محدودة.

عشرين- عيوب الامتصاص المحدث بالأدوية:

لبعض الأدوية تأثير منتشر في ظهارة الأمعاء الدقيقة، فالميتوتركسات قد تسبب توقف انقسام الخلايا المعوية؛ مما يؤدي إلى حدوث آفة في المخاطية كما تؤثر الجرعات الكبيرة من النيومايسين في بنية المخاطية، ويتداخل السفاسالازين مع امتصاص حمض الفوليك. ويربط الكولسترامين الأملاح الصفراوية والكلسيوم في لمعة الأمعاء؛ مما يسبب نقص كلس الدم والإسهال الدهني، ويتداخل الفنتوئين مع امتصاص الكلس، ويمكن أن يؤدي إلى حدوث الرفد rickets.

حادي وعشرين- متلازمة العروة الراكدة (متلازمة العروة العمياء، متلازمة التكاثر الجرثومي):

يطلق هذا الاصطلاح على حالة الركود التي تعتري محتويات الأمعاء الدقيقة؛ ولاسيما في القسم العلوي منها. يؤدي انسداد الأمعاء الجزئي بنوعيه الخلقي والمكتسب إلى ضعف حركة الأمعاء؛ مما يؤدي إلى دخول الجراثيم إلى فك اقتران الأملاح الصفراوية.

يعاني الطفل إضافة إلى أعراض انسداد الأمعاء الجزئي المزمن تمدد البطن والألم والقياء مع براز كبير الكمية كريه الرائحة شاحب اللون، وهي مواصفات الإسهال الدهني إضافة إلى فقر دم كبير الكريات ناجم عن عوز الفيتامين \mathbf{B}_{12} . قد يؤدي إعطاء الصادات عن طريق الفم إلى السيطرة

على المشكلة بصورة مؤقتة، وفي بعض الأحيان يكون استخدام الصادات دورياً فعالاً على المدى الطويل.

استخدم الميترونيدازول لمعالجة فرط النمو الجرثومي. وتتجلى البدائل الأخرى بالصادات غير القابلة للامتصاص عن طريق الضم والخاصة بالجراثيم سلبية الغرام

(الجنتاميسين) والثري ميتوبريم - سلفاميتوكسازول، وقد يتم استخدام التتراسيكلين أو السيبروفلوكساسين في المراهقين الأكبر سناً، والمقارية المثالية للانسداد الجزئي في الأمعاء الدقيقة هي الإصلاح الجراحي.

التجفاف ومعالجته

برنار خازم

التجفاف dehydration من أكثر الحالات الإسعافية مصادفة في الأطفال ومن أشدها خطورة، وبالرغم من وجود أسباب عديدة للتجفاف تعد التهابات المعدة والأمعاء أكثر أسبابه وأهمها لما تسببه من خسارة كبيرة في سوائل الجسم وشوارده خاصة في الرضيع لأن الخسارة تكون على حساب السائل خارج الخلوي، الذي يشكل ثلث الماء في البدن وهو يقدر عموما به ٧٠٪ من وزن الجسم في الرضيع و٧٠٪ من الوزن في الأطفال الكبار والمكهول (٥٪ لماء البلاسما، و١٥٪ للسائل الخلالي).

العلامات السريرية:

يقصد بالتجفاف ضياع كمية من سوائل الجسم تؤدي الى نقص الوزن وظهور علامات وأعراض سريرية تناسب شدتها وخطورتها درجة التجفاف ونوعه، وكل خسارة حادة في الوزن هي خسارة ماء وشوارد، ويفيد في تقديرها وزن الطفل الحالى والسابق.

أعراض التجفاف وعلاماته:

 ١- العطش وجفاف الأغشية المخاطية وخاصة مخاطية الفم، ونقص البول وازدياد كثافته.

٧- غؤور اليافوخ الأمامي وغؤور الكرة العينية.

٣- بقاء الثنية الجلدية (بعد قرص الجلد) فترة قبل أن
 تعود لوضعها وذلك لقلة مرونة الجلد.

٤- العلامات الوعائية الدورانية تنظهر في الحالات المتوسطة والشديدة وتضم ضعف النبض وتسرعه، وشحوب النهايات وبرودتها وفرط تعرقها، وهبوط الضغط الشرياني. وتكون هذه العلامات أشد وضوحاً في التجفاف ناقص التوتر.

٥- العلامات الدماغية تشاهد حين يزيد نقص الوزن عن
 ١٠، وتضم الخبل وتغيم الوعي في التجفاف ناقص التوتر،
 والتهيج والاختلاج مع الحرارة العالية في التجفاف مضرط التوتر.

٦- العلامات التنفسية في التنفس الحماضي.

ولسهولة التوجه في المعالجة تقسم درجات التجفاف سريرياً ثلاث درجات:

أ- تجفاف خفيف الشدة لا تظهر فيه العلامات السريرية ويبدو بالعطش وقلة التبول، ويكون نقص الوزن بمقدار ٣- ٥٠.

ب- تجفاف متوسط الشدة نقص الوزن فيه بين ٥-١٠٪، ويتظاهر بقلة التبول وتسرع النبض، وغؤور اليافوخ والعينين مع بقاء الثنية الجلدية وبرودة النهايات وشحوبها وتأخر

شدید رضع > ۱۰٪ اطفال > ۲٪	متوسط رضع ۵-۱۰٪ اطفال ۳-۲٪	خفیف رضیع < ۵٪ اطفال < ۳٪	الأعراض والعلامات	
نعاس سبات برودة - زرقة - تعرق	عطش - فرط استثارة كسل- لا مبالاة	نشيط - عطش	الحالة العامة	
غؤور شدید	غؤور معتدل	عادي	اليافوخ	
غؤور شدید	غؤور معتدل	طبيعيتان	العينان	
يابسة	جافة	رطبة	الأغشية المخاطية	
ناقصة جداً	ناقصة	طبيعية	مرونة الجلد	
عميق وسريع	عميق وقد يكون سريعاً	طبيعي	التنفس	
ضعيف ربما لا يجس	سريع وضعيف	طبيعي	النبض	
じゃ<	に ٣-٢	< من ۲ ثا	زمن الامتلاء الشعري	
منخفض ريما لا يمكن تحريه	طبيعي أو منخفض	طبيعي	الضغط الشرياني	
معدوم	ناقص	طبيعي	الصبيب البولي	
الجدول (١) أعراض التجفاف في الأطفال وعلاماته ودرجاته				

الامتلاء الشعرى بين ٢-٣ ثا.

ج- تجفاف شديد يفوق نقص الوزن فيه ١٠٪، وهو شديد الخطورة لما يسببه من صدمة ووهط دوراني، فالنبض المحيطي سريع وضعيف وقد يغيب والضغط الشرياني هابط، والبرودة المحيطية واضحة مع تبرقع وارتخاء عام، ودرجات متقدمة من غؤور اليافوخ والعينين وبقاء الثنية الجلدية، والأغشية المخاطية يابسة والامتلاء الشعري متأخر يفوق ٣ ثوان، كما يتغيم الوعي.

كما يقسم التجفاف بحسب عيار الصوديوم في المسل إلى:

۱- التجفاف سوي الصوديوم أو معادل التوتر، عيار الصوديوم فيه طبيعي بين ١٣٥-١٥٠م مك/ل ويقدر بـ (٧٠٪) من حالات التجفاف.

٧- التجفاف ناقص الصوديوم أو ناقص التوتر. عيار الصوديوم فيه أقل من ١٩٠ مك/ل ويقدر بـ(١٠-١٥٪) من حالات التجفاف، تكثر فيه علامات الوهط الدوراني والرخاوة، ويحدث عندما تفوق خسارة الصوديوم فيه خسارة الماء أو حين تعويض الخسارة بسوائل ناقصة التوتر (الماء) كالاستمرار بتناول الماء العادي لإعاضة الضائع في الإسهال لان الإسهال يحوي وسطياً ٥٠م مك/ل صوديوم).

"- التجفاف مفرط التوتر أو مفرط الصوديوم، عيار الصوديوم فيه يفوق ١٥٠ مك/ل ويقدر بنحو (١٥-٢٠٪) من حالات التجفاف، ولا تظهر فيه علامات الوهط الدوراني واضحة لمرور الماء من داخل الخلايا إلى خارجها في حين يبدو الطفل محتقناً، حرارته مرتفعة مع فرط الاستثارة وأحياناً الاختلاج كما تكثر فيه المضاعفات الدماغية كالنزف والخثرات، وعلى سبيل المثال فإن نقص الوارد من الماء والحليب للطفل الوليد يوجه نحو تجفاف مفرط التوتر.

التبدلات المخبرية:

تتبع تبدلات الكلور تبدلات الصوديوم، أما البوتاسيوم فعلى الرغم من ضياع كميات كبيرة منه فقد يكون عياره في المصل طبيعياً نتيجة هجرته من داخل الخلايا إلى خارجها وتبادله مع شاردة الهدروجين ولاسيما بحدوث الاحمضاض، ويعود بسرعة إلى داخل الخلايا حين إصلاح الاحمضاض فيهبط في المصورة مما يوجب الانتباه لذلك في أثناء المعالجة.

قد يحدث الاحمضاض لضياع البيكربونات مع الإسهال أو مع حدوث القصور الكلوي أو بحمض اللبن المتراكم في أثناء الصدمة، في حين يميل إلى القلاء الاستقلابي حين كثرة الإقياء أو زيادة سحب عصارة المعدة وينقص معه البوتاسيوم. أما اليوريا الدموية فترتفع مع الكرياتينين في التجفاف الشديد لنقص الرشح الكبي، ويدل ارتفاع الكرياتينين الواضح على القصور الكلوي، أما ارتفاع اليوريا المنفرد من دون ارتفاع الكرياتينين فيعلل بعودة امتصاصها من الأنابيب القريبة حين وجود شح البول .

وتضم تغيرات البول نقص حجمه، أما إذا بقي جريان البول طبيعياً أو زائداً مع وجود التجفاف فيجب التفتيش عن سبب كلوي لخسارة الماء والشوارد. ترتفع الكثافة النوعية كما تشاهد بيلة بروتينية معتدلة وأحياناً بيلة سكرية عابرتان تزولان بإصلاح التجفاف.

معالجة التجفاف:

تشمل إعاضة الخسارة - الحاجة اليومية والخسارة المستمرة، وذلك بعد دراسة القصة المرضية لمعرفة سبب التجفاف ونوع الخسارة وكميتها وتقدير الوارد للجسم ومعرفة حالة البول. يصار إلى تقدير درجة التجفاف ونوعه بالفحص الفيزيائي، وتحسب كميات السوائل والأملاح اللازمة ويستعان ببعض الجداول كما في الجدول (٢).

بوتاسیوم م مك/كغ	صوديوم م مك/كغ	ماء مل/كغ	الحالة
7 - 1	V - 0	Y 1	صوم وعطش
			إسهال
\· - A	١٠ - ٨	14 1	معادل التوتر
٤ - ٠	£ - ¥	14 1	مضرط التوتر
1 41	17 - 1.	14 1	ناقص التوتر
17-1.	١٠ - ٨	17 1	تضيق بواب
V - 0	١٠ - ٨	14 1	حمضاض سكري
ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	 (۲) تقدم خسارة الماء	الحندا

أما كيفية إعطاء هذه السوائل فيكون كما يلى:

1- إعاضة الخسارة؛ إذ يحتاج الطفل المتجفف إلى التدخل السريع لضمان تروية نسيجية كافية، وملء السرير الوعائي بإعطاء سوائل وريدية معادلة التوتر كالمحلول الملحي النظامي NSS أو رينغر لاكتات، على شكل دفعة وريدية سريعة النظامي وقد تتطلب الحالات الشديدة أكثر من دفعة واحدة، الدوراني، وقد تتطلب الحالات الشديدة أكثر من دفعة واحدة، في حين لا تحتاج حالات التجفاف الخفيفة إلى مثل هذه المالجات السريعة، وتكتمل إعادة الإماهة هذه بامتلاء الأوعية، وتراجع سرعة ضربات القلب، وارتفاع الضغط الشرياني وتحسن الإرواء والوعي. تكمل الإماهة بإعطاء السريعة)، والنصف الأخر موزعاً على ١٦ ساعة.

٢- الحاجة اليومية وتقسر على النحو التالي: ماء

- ١٠٠ مل/كغ لـ ١٠٠كغ الأولى من الوزن
- + ٥٠ مل/كغ لـ ١٠كغ الثانية من الوزن
- + ۲۰ مل/كغ لما فوق ۲۰كغ من الوزن

صوديوم

۲-۲ م مك/ل

بوتاسيوم

٧-١ م مك/ل

يقسم مجموع هذه الكميات إلى ٣ دفعات متساوية (دفعة كل ٨ ساعات).

٣- تعويض الخسارة المستمرة؛ وتعوض بتركيبة قريبة من تركيب سوائل الخسارة الهضمية، وتقدر مثلاً لكل نوبة إسهال ب ١٠مل/كغ.

٤- لا يضاف البوتاسيوم: إلا بعد التأكد من تبول المريض
 وتكون الخطة النهائية ملخصة كما يلى:

أ- يحسب مجموع السوائل اللازمة (إعاضة + حاجة يومية).

ب- يحسب مجموع الشوارد اللازمة (إعاضة + حاجة يومية).

ج- تعطى في الساعات الثماني الأولى نصف الإعاضة (مطروحاً منها الدفعة السريعة) + ١/١ الحاجة اليومية.

د-يوزع الباقي على ١٦ ساعة + تعويض الخسارة المستمرة.

ه- المحلول النهائي الذي سيستعمل يكون ٢/١ ملحي نظامى + ٥٪ دكستروز + ٢٠ م مك/ل بوتاسيوم.

في التجفاف ناقص التوتر تحسب الكمية اللازمة

كما يلى:

اللازم م مك صوديوم = (١٣٥ – عيار الصوديوم) × ٠,٦ × لوزن كغ

وإذا حدثت الاختلاجات يعطى المريض ١٠-١٩مل/كغ من محلول كلور الصوديوم ٣٪ خلال ساعة واحدة علماً أن إعطاء امل/كغ من محلول ٣٪ يرفع الصوديوم في الدم ١م مك/ل. وعموماً يفضل الحذر وعدم رفع الصوديوم أكثر من ١٢م مك/

في التجفاف مضرط التوتريجب أن يكون الإصلاح بطيئاً على مدى ٢-٣ أيام، بحيث لا ينزل مقدار الصوديوم في المصل أكثر من ١٠م مك/ل/٢٤ ساعة: لأن خفض الحلوثية السريع من القطاع خارج الخلوي يؤدي إلى وذمة دماغية واختلاج وتأذى دماغي.

وينصح الجدول التالي بالزمن المقترح للإصلاح حسب عيار الصوديوم البدئي:

المدة اللازمة	الميار
۲٤ ساعة	\oV - \£0
٤٨ ساعة	\V· - \0A
۷۲ ساعة	144 - 141
۸٤ ساعة	197 - 188

وفي التجفاف الشديد يعطى السائل الملحي النظامي لمنع حدوث الصدمة خلال ٢٠ دقيقة كالمعتاد. ثم يعطى ٢/١ ملحي نظامي + D ٥٪ حتى يحدث الإدرار ثم يعطى الطفل السوائل المنخفضة التوتر التي تحوي ٣٥ مك/ل صوديوم + D ٥٪ + ١٥ مك/ل بوتاسيوم، بحيث تضم الحاجة اليومية + ١/١ الخسارة وتوزع خلال ٢٤ ساعة الأولى، على أن تغير المحاليل بحسب عيار الشوارد كل ٢ ساعات على ألا يتجاوز تخفيض الصوديوم ١٠-١٥ مك/ل/٢٤ ساعة.

أما التجفاف الخفيف فيعالج بسوائل 1/1 ملحي نظامي + D ه/ لأن معظم الإعاضة تكون بمستوى الحاجة اليومية. استطباب المعالجة الوريدية: الحالات الشديدة من التجفاف وحالات القياء المعند وحالات الإعياء في مرضى لا قدرة لهم على الشرب، وحالات الخبل والسبات وحالات توسع المعدة أو توسع الأمعاء.

متابعة المريض:

تعد خطوة إعادة الإماهة المرحلة البدئية فقط من المعالجة، إذ إن الحسابات كلها تقديرية وخاصةً ما يتعلق

بدرجة التجفاف لذلك يجب متابعة المريض بمراقبة العلامات الحيوية من نبض وضغط للحفاظ على الدوران العلامات الحيوية من نبض وضغط للحفاظ على الدوران الجيد ومراقبة الداخل والخارج من السوائل وكثافة البول لأن انخفاضها عن ١٠٠١ مع بول وافر يدل على إماهة جيدة، كذلك متابعة الفحص الفيزيائي المتكرر للتأكد من عودة التجفاف أو فرط إعطاء السوائل (الوذمات والاحتقان الرثوي)، كما يجب معايرة الشوارد واليوريا والبيكريونات والمصل على الأقل مرة يومياً وريما كل ٢ ساعات في التجفاف مفرط التوتر.

الإماهة عن طريق الفم oral rehydration:

يمكن بالإماهة الضموية معالجة الحالات الخفيفة و المتوسطة الشدة من الإسهالات على اختلاف أسبابها وفي كل الأعمار.

أساسها إعطاء محلول الماء والسكر والشوارد وتعود الألية فيها إلى امتصاص الصوديوم مع الغلوكوز (سكر العنب) في الأمعاء بتركيز معين، عندما تتعطل في فترة الإسهال آلية امتصاص الصوديوم من الأمعاء مع الكلور. وقد استعملت هذه المحاليل في شتى أنحاء العالم وطبقت على ملايين الأطفال بنجاح وساهمت في منع حدوث أسواء الامتصاص التالية. وتعد الإماهة الفموية من أفضل الطرق لمعالجة التجفاف وأسهلها تطبيقاً وأقلها كلفةً، ولا تحتاج إلى مستشفى وذلك مقارنة بالمعالجة الوريدية، وهي إما بشكل مسحوق في ظرف يعاد حله بالماء وإما بزجاجات تحوي المحلول جاهزاً.

طريقة تطبيق الإماهة الفموية: تصلح الحالات الخفيفة بالبدء بإعطاء ٥٠ مل/كغ خلال ٤ ساعات الأولى أو ١٠٠ مل/ كغ خلال ٤ ساعات الأولى للتجفاف المتوسط الشدة، كما يمكن زيادتها بحسب الظروف السريرية.

بعدها تعطى الحاجة اليومية على أساس ١٠٠مل/كغ/٢٤ ساعة. مضافاً إليها تناول الماء أو الرضاعة الوالدية أو بدائل حليب الأم ويعض السوائل المنخفضة الحلولية ومن ثم المآكل الخفيفة التي اعتاد الطفل تناولها، إذ إن الإطعام الباكر

مفيد غذائياً ويقلل من طول مدة الإسهال، كما تضاف السوائل بمقدار ١٠ مل/كغ لكل نوبة إسهال واضحة. يتحمل معظم الأطفال الحليب الحاوي على اللاكتوز ولكن بعضهم ولاسيما المصابون بأسواء الامتصاص يحتاج إلى حليب خال من اللاكتوز.

قد يحدث القياء أو يستمر خلال أول ساعتين من تطبيق المعالجة، ولكنه لا يمنع عادةً من الاستمرار بها إذا أعطي الطفل جرعات صغيرة متعددة (ملعقة صغيرة كل ٢-١ دقيقة، أما إذا عند القياء فيلجأ إلى المعالجة الوريدية).

يحوي المحلول المعتمد من قبل منظمة الصحة العالمية ORS كميات عالمية من الصوديوم، في حين تحوي بعض المحاليل الأخرى في الدول المتقدمة نحوه م مك/ل بحسب المجدول (٣).

والسبب الخوف من فرط الصوديوم إذا استعملت المحاليل المفرطة الصوديوم في الوقاية من التجفاف و للمعالجة الداعمة اليومية. في حين لم يحدث ذلك في البلدان النامية حيث استعمل ORS في إعادة الإماهة إضافة إلى إعطاء الماء العادي وذلك بنسبة ٢٠١ ماء ولكنه أعيد استعمال المحاليل المنخفضة الحلولية في إعادة الإماهة بنجاح إذ إن انخفاض حلوليتها ساعد على الإقلال من كمية الإسهالات، كما استعمل منقوع الرز في ORS بديلاً عن الغلوكوز في معالجة إسهالات الكوليرا، ولا تزال التجارب مستمرة على محاليل تحوي إضافات أخرى.

أما في سورية فهناك نوعان متداولان:

الأول بشكل مسحوق داخل ظرف يحل بـ ٥٠٠ مل ماء (مثل كرف بحل بـ ٥٠٠ مل ماء (مثل 4 Oralyte- Osmo ليصبح التركيز النهائي: غلوكوز ٢٠غ/ل - صوديوم ٢٠م مك/ل - سترات الصوديوم ٨٠٠ غ/ل.

والثاني محلول جاهز في زجاجات مثل Kidlyte تحوي في الليتر ١٣٠٥غ غلوكوز - و٤٤م مك صوديوم - و٢٠م مك بوتاسيوم.

حلولية	قلوي	بوتاسيوم	صوديوم	غلوكوز	
711	۳۰م مك/ل	۲۰م مك/ل	۹۰م مك/ل	۱۱۱م مول/ل	ORS
70.	۳٠	٧٠	٤٥	18.	Pedialyte

الجدول (٣)

الأخماج البولية في الأطفال

بسام سعيد

يعرف خمج الطرق البولية بالحالة التي يمكن فيها عزل نمو جرثومي نقي في عيئنة بول غير ملوثة. يمكن تصنيف هذه الأخماج تبعاً لتظاهراتها السريرية في ثلاثة أنواع وهي: التهاب المثانة، والتهاب الحويضة والكلية، والبيلة الجرثومية اللاعرضية. يُشخص بالتهاب المثانة حين يكون الخمج مقتصراً على المثانة والإحليل، وأكثر ما يحدث في البنات الصغيرات اللاتي تجاوزن سن السنتين من العمر، وغالباً ما يتظاهر سريرياً بأعراض بولية سفلية ولاسيما عسر التبول dysuria وتعدد البيلات والحاح بولي وآلام خفيفة في أسفل البطن إضافة إلى تعكر البول.

يعد التهاب الحويضة والكلية أشد أشكال الأخماج البولية في الأطفال: لأن الخمج يصيب الكلية مباشرة، ولذلك تغلب سيطرة المظاهر الجهازية على الصفحة السريرية كارتضاع الحرارة الشديد والقياء والألم البطني أو الإيلام البطني، إضافة إلى الوهن العام ونقص الشهية: حتى الهياج في الرضع.

ولتشخيص التهاب الحويضة والكلية يستعان بدراسة الكليتين الومضانية باستعمال حمض ديمركابتوسوكسينيك (DMSA) الموسوم بالتكنيسيوم (٩٩) المشع؛ وكذلك بتحليل الدم بحثاً عن مشعرات الالتهاب مثل سرعة التثفل والبروتين المتفاعل (CRP) C.reactive protein).

قد يكون زرع البول إيجابياً في بعض الأطفال الذين لا يشكون أي أعراض سريرية، وهو ما يسمى البيلة الجرثومية اللاعرضية التي يتم تشخيصها عرضاً في أثناء المتابعة المنوالية، أو في أثناء إجراء دراسة ما تهدف إلى اصطفاء مجموعة من الأطفال الأصحاء. وقد أشارت بعض الدراسات إلى أن هذه الحالة قد تصادف في نحو ١٪ من الأطفال في سن المدرسة، كما بيئت عدة دراسات أنه ليس من داع لعلاجها ولا للبحث عنها: لأن النتائج بعيدة الأمد في هذه الدراسات كانت متشابهة بين مجموعة الأطفال الذين عولجوا ومجموعة المراقبة التي لم تتلق أي علاج.

التشخيص

يلخص الجدول رقم (١) المعايير الحيوية الدقيقة لتشخيص الأخماج البولية في الأطفال. ومن الجدير ذكره أن الطريقة التي تؤخذ بها عينة البول من أجل الزرع هي

على غاية من الأهمية في الأطفال، وذلك لصعوبة الحصول على عينة بول غير ملوثة، مما ينجم عنه ظهور نتائج إيجابية كاذبة إذا كانت العينة ملوثة. يعد البزل فوق العانة الوسيلة الأمثل في الحصول على عينة البول من أجل الزرع لأنها الأقل عرضة للتلوث، إلا أن إجراءها يتعذر عملياً في كثير من الأحيان. أما بالنسبة إلى القثطرة الإحليلية التي تعد ثاني أفضل وسيلة للحصول على البول بعيداً عن احتمال تلوثه فهي أيضاً كسابقتها غير عمليّة وغازية، لذلك يكون الحل في الحصول على عينة البول بالتبول الطبيعي، وهو عملياً أسهل الطرائق تطبيقاً ولو أنها لا تخلو من مشاكل تلوث العينة. ويمكن كذلك استعمال أكياس البول في بعض الحالات، ولكن لا توجد أي توصية بذلك لاحتمال تلوث عينة البول بهذه الطريقة أيضاً. أما بالنسبة إلى طريقة الحصول على البول بطريقة «الالتقاط النظيف» clean-catch فهي طريقة مقبولة إلى درجة ما، لكنها صعبة الإجراء وتتطلب تعاوناً وصبراً كبيرين من قبل الأهل.

من الواضح أن طرائق الحصول على البول متعددة، وكثيراً ما يُلحظ تباين واضح بين المراكز الصحية المختلفة في اللجوء إلى بعضها من دون الآخر؛ تبعاً للتسهيلات المتاحة في كل مركز وتبعاً للخبرات ووقت أخذ العينة وآراء الأطباء ومواقف الأهل ومعدل تلوث العينات في المراكز المختلفة، مما يؤثر في قرار كل مركز لاختيار الوسيلة المناسبة في الحصول على عينة البول من أجل الزرع.

وبالنهاية تعد القنطرة الإحليلية الطريقة المفضلة في الحصول على عينة بول في الطفل الذي لا يستطيع أن يتبول حين الطلب. وإن المعايير الثلاثة المعتمدة في اختيار الوسيلة المناسبة للحصول على البول من أجل الزرع هي: احتمال التلوث وإمكانية الإجراء ومدى هجومية الوسيلة. أما بالنسبة إلى الأطفال المستمسكين للبول وفوق سن السنتين من العمر فيوصى بأخذ عينة البول من منتصف الرشق -mid.

الاختبارات التشخيصية:

يعد زرع البول المعيار الأساسي في تشخيص الخمج البولي. وتعتمد الطريقة المتبعة في إجراء زرع البول على أخذ ١٠٠١ مل من البول بطريقة عقيمة، ثم تنشر بشكل شعاعي لتغطي صفيحة الزرع التي تحوي العناصر المغذية

المايير الحيوية النقيقة في الوسائل المختلفة المتبعة في الحصول على عينة البول من أجل تشخيص خمج الطرق البولية في الأطفال				
إنتان طرق بوئية محتمل		إنتان طرق بوئية مؤكد		
عدد وحدات المستعمرات الجرثومية باللثر	عدد العضويات المرضة	عدد وحدات المستعمرات الجرثومية باللتر	عدد العضويات المرضة	وسيلة جمع البول
اي عدد	۲عدد	أي عدد	1	بزل فوق العانة
31. "	١	٧,٠ "	1	قثطرة إحليلية
٧, . "	٣			
٧, "	١	^1.	1	بول مبال
^\• "	*		- الرشق. كيس)	(التقاط نظيف. منتصف
الجدول (١) المايير الحيوية الدقيقة في تشخيص الأخماج البولية في الأطفال				

اللازمة للنمو الجرثومي، ثم تغطى الصفيحة وتحضن بحرارة ٣٥ درجة منوية فترة لا تقل عن ١٨ ساعة: ليعاد النظر إليها بحثاً عن وجود مستعمرات جرثومية وعددها، ثم تؤخذ عينات من هذه المستعمرات وتوضع فوق الصفائح الخاصة بكل صاد لتحديد حساسية المستعمرة للصادات المختلفة.

ولما كان زرع البول يتطلب فترة زمنية لا تقل عن ١٨ ساعة قبل معرفة النتيجة: فكثيراً ما يلجأ السريريون إلى اختبارات أسرع تفيد في البحث عن الخمج البولي في محاولة منهم للتوجه السريع نحو التشخيص ووضع التدبير المناسب. إن فحص البول والراسب باستخدام الغميسات dipsticks وسيلة سريعة وغير مكلفة وسهلة الإجراء في كل الظروف. أما فحص رسابة البول بالمجهر فهو واسع الاستعمال ويفيد في تحديد عدد الكريات البيض بالبول، وكذلك في كشف بعض الجراثيم المرئية مجهرياً، لكنه يتطلب تجهيزات متخصصة وخبرات معينة، وبالتالي فهو ليس بسهولة توافر الغميسات ورخص كلفتها. وقد بيَّنت إحدى دراسات المراجعة المنهجية systematic review الحديثة أن إيجابية اختبار الغميسة لاستراز الكريات البيض مجتمعة مع إيجابية اختبار النيتريت مؤشر جيد لوجود خمج طرق بولية؛ إذ بلغ معدل الأرجحية للاختبار الإيجابي (test likelihood ratio) ٢٨,٢، وبالمقابل تفيد سلبية اختبار استراز الكريات البيض مجتمعة مع سلبية اختبار النيتريت في استبعاد احتمال الخمج البولي، وبلغ معدل أرجحية الاختبار السلبي ٢,٠٠. ومهما يكن من أمر فضى الكثير من الأحيان قد يكون الاختبار إيجابياً فقط لعنصر واحد من الاثنين. وعندها تقل كثيراً فائدة هذا الاختبار في المساعدة بالتوجه نحو التشخيص والتدبير المناسبين: إذ يبلغ معدل الأرجحية لاختبار استراز

الكريات البيض الإيجابي وحده ٥,٥: ومعدل الأرجحية لاختبار النيتريت الإيجابي وحده ٩,٥١.

أما فحص رسابة البول بالمجهر بحثاً عن عدد الكريات البيض والجراثيم المرئية بالفحص المباشر فهو إن أجري بدقة فإنه يساعد كثيراً على تشخيص الخمج البولي حين اجتماع إيجابية عدد الكريات البيض في الرسابة مع إيجابية الجراثيم المرئية بالبول: إذ يبلغ معدل الأرجحية لتشخيص الخمج البولي ٣٠,٠٠ وبالمقابل وكما هو الحال في اختبار الغميسات: فإن اجتماع سلبية عدد الكريات البيض بالرسابة مع سلبية الجراثيم المرئية بالفحص المجهري سيستبعد احتمال وجود خمج بولي مع معدل أرجحية للاختبار السلبي يعادل ٢٠,٠٠.

والخلاصة أن زرع البول وإجراء التحسس هو الطريقة الوحيدة التي يجب الاستناد إليها لوضع تشخيص الخمج البولي، أما الفميسات وفحص البول المجهري فوسيلتان مساعدتان يلجأ إليهما حين الضرورة لبدء المعالجة سريعاً بانتظار ظهور نتيجة الزرع؛ على أن تعدل المعالجة – إن لزم – بعد ظهور النتيجة.

الألية المرضية:

تزيد إصابة الذكور الرضع - ولاسيما غير المختونين - بالخمج البولي على إصابة الإناث الرضع ٥-١٠ مرات، مما ينبه لدور القلفة كمستودع للمستعمرات الجرثومية عدا عدم اكتمال نضج الجهاز المناعي في هذه السن. أما بعد السنة الأولى من العمر فتزيد نسبة إصابة الإناث على إصابة الذكور. ويعزو بعضهم ذلك إلى قصر الإحليل فيهن.

ويبدو أن هناك عوامل كثيرة في كل من الجراثيم المحدثة للأخماج البولية وفي المضيف تؤثر في سير هذه الأخماج. أما العوامل في الجراثيم فتتعلق بقدرتها على الالتصاق

وبعوامل نموها وبوسائلها في تجنب القضاء عليها من قبل الجهاز المناعي في المضيف.

أما في المضيف فللجهاز المناعي الأثر الأكبر ويتعلق ذلك بالمواد المنتجة ضد الجراثيم كالغلوبولينات المناعية وياستجابة كل من الخلايا البائية والتائية تجاه المستضدات الغريبة، ويعمل الليزوزوم والمتممة على القضاء على الجراثيم، وقد تتأثر كل هذه العوامل بالموروث الجيني من جهة وبالبيئة المحيطة من جهة ثانية. وقد درست بعض هذه المكونات كالزمرة الدموية Pi blood type والزمرة الدموية لويس Lewis blood type من دون التوصل إلى نتائج واضحة، ومازالت الدراسات مستمرة في هذا الشأن.

الوياليات:

تعد الأخماج البولية من الأخماج الشائعة في الأطفال، ومع صعوبة تقدير معدل حدوشها بدقة، إلا أن إحدى الدراسات التي شملت عدداً كبيراً من الأطفال، واعتمدت على التحقق من دقة تشخيص الخمج البولي: توصلت إلى أن ٨٪ من البنات و٢٪ من الدكور يتعرضون لخمج بولي واحد على الأقل ببلوغهم سن سبع سنوات، وفي إحدى دراسات المراجعة المنهجية التي جمعت نتائج (١٢) دراسة عن أسباب ارتفاع الحرارة في الأطفال تبين أن الخمج البولي كان مسؤولاً عن ارتفاع الحرارة في ٥٪ من الرضع دون سن الشهرين من العمر. وقد أظهرت دراسات أخرى نسباً مشابهة للخمج البولي بوصفه سبباً لارتفاع الحرارة في الأطفال الأكبر سناً حتى سن الخمس سنوات.

نكس الخمج البولي:

يتعرض ١٠ إلى ٣٠٪ من الأطفال الذين أصيبوا بخمج بولي للنكس الذي غالباً ما يحدث في السنة التي تلي الخمج الأولي. وتذكر عدة عوامل خطورة مهمة قد تؤهب لحدوث النكس، وهي عمر الطفل حين حدوث الخمج الأولي دون ستة أشهر مع معدل أرجحية odds ratio يعادل ٢٩,٠٠ ووجود جزر مثاني حالبي موسع للطرق البولية أي من الدرجة الثالثة وما فوق مع معدل أرجحية يعادل ٣٦,٠٠ ووجود أذية كلوية تم كشفها منذ حدوث الخمج الأولي وقد تكون خلقية المنشأ. وهناك عوامل أخرى لم يثبت شأنها في حدوث النكس مثل: اضطرابات التبول وعدم استقرار العضلة النافضة مثل: اضطرابات التبول وعدم استقرار العضلة النافضة إلى الإمساك.

أنماط النبيت الجرثومي flora:

الإشريكية القولونية E. coli. مسؤولة عن ٨٠٪ من الأخماج

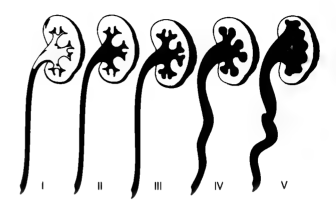
البولية في الأطفال، أما باقي الجراثيم سلبية الفرام مثل الكلبسلة Enterobacter والأمعائية Enterobacter والمتقلبة Klebsiella والأمعائية Pseudomonas والمتقلبة العروات والزوائف (العصيات الزرق) Proteus عن مسؤولة عن ١٠ إلى ١٥٪ من الحالات. أما نمو المكورات العنقودية Staphylococcus في البول فيعتقد أنه ناجم عن تلوث عينة البول قبل الزرع ولاينفي هذا احتمال إحداثها الخمج البولي. والعلامات التي توحي بتلوث عينة البول هي: غياب الأعراض السريرية، ووجود قصة لقشطرة الطرق البولية أو لإجراء ما فيها، ووجود خلايا ظهارية أو غياب الكريات البيض بالرسابة البولية، ونمو جرثومي لأكثر من الكريات البيض بالرسابة البولية، ونمو عدد غير كاف من المستعمرات الجرثومية.

تتكرر الأخماج البولية بعد الإصابة بخمج بولي ناتج من الجراثيم غير المعتادة كالعصيات الزرق؛ وتستخدم فيه الصادات الحيوية واسعة الطيف فترات طويلة، أو بعد الأخماج البولية المختلطة التي توجد فيها مشكلة مرضية معينة في المريض تكون هي المسؤولة عن تكرر الخمج كالمثانة العصبية أو الاعتلال البولي الانسدادي.

معالجة الخمج البولي الحاده

تقترح الخبرة السريرية معالجة الأطفال دون سن الشهر من العمر المصابين بخمج الطرق البولية بالصادات الحيوية بالطريق الوريدي، وذلك لوجود نسبة خطورة تعادل ١٠٪ باحتمال الإصابة بتجرثم دم مرافق، ولاحتمال وجود اعتلال مرضى ما في الطرق البولية كدسامات الإحليل الخلفي وتضاعف الجهاز المفرغ الانسدادي والدرجات المتقدمة من الجزر المثاني الحالبي. أما أهم العضويات المرضة في هذه المرحلة العمرية فهي: الإشريكية القولونية .E. coli والمكورات المعوية البرازية Enterococcus faecalis، وهي تتطلب معالجة تجمع بين صادات البيتا لاكتام β-lactam antibiotic مع الأمينوغليكوزيدات، ويستمر تطبيق الصادات بالطريق الوريدي حتى زوال الأعراض الجهازية ثم تستبدل بها الصادات الحيوية بطريق الضم مدة ٧-١٠ أيام. وتتألف المشاركة في علاج الخمج البولي في الوليد من الأمبيسيلين والجنتاميسين وترى في الجدول (٢) النظم المختلفة للمعالجة بالصادات في الأخماج البولية في الأطفال.

أما التهاب الحويضة والكلية في الأطفال ما بعد سن الشهر من العمر فقد تبين من دراسات كثيرة قورن في كل منها بين طريقتين في العلاج أنه اعتمدت الأولى على تطبيق الصادات الحيوية بالطريق الوريدي منذ البدء ليتم الانتقال



الشكل (١)

التصنيف العالمي للجزر المثاني الحالبي. الدرجة I: تصل المادة الظليلة إلى الحالب الذي يكون غير متسع. الدرجة II: تصل المادة الظليلة إلى الحالب والحويضة، وكلاهما غير متوسع. الدرجة III: قصل المثليلة إلى الحالب والحويضة مع انتباح طفيف في الحالب والحويضة مع انتباح طفيف بالمكويسات. الدرجة VI: تعرج معتدل بالحالب مع توسع الحويضة والكؤيسات، الدرجة V: توسع شديد في الحويضة والكؤيسات مع تعرج واضح بالحالب.

لاحقاً إلى طريق الفم، في حين اعتمدت الطريقة الثانية على تطبيق الصادات الحيوية بطريق الفم منذ البدء وطوال فترة العلاج. وقد توصلت هذه الدراسات إلى عدم وجود أي فارق بين هاتين الطريقتين سواء في الزمن اللازم لانخفاض الحرارة أم في معدل حدوث النكس أم في ظهور الندبات بالمتن (البرانشيم) الكلوي. ولذا يمكن القول: إن العلاج بالطريق الوريدي يجب أن يقتصر على الأطفال المصابين بحالة سريرية خطيرة أو في حالة الإقياءات المستمرة.

ويقل معدل فشل الصادات المطبقة بطريق الضم عن ٥٪ من الحالات التي تستعمل فيها بوصفها خطاً أولياً في علاج التهاب الحويضة والكلية الحاد في الأطفال.

أما بالنسبة إلى المدة الكلية المثلى لعلاج التهاب الحويضة والكلية الحاد فليس في الأدب الطبي دراسات تقدم الإجابة المسندة بالدليل القوي. ومن المعتاد في الممارسة السريرية أن تطبق الصادات فموياً مدة ٧-١٤ يوماً.

في الجدول رقم (٢) ملخص للنظم العلاجية المناسبة: مع أن هذه النظم يجب أن تتماشى مع الأنماط المعروفة للمقاومة الجرثومية في كل منطقة من العالم.

وتفيد كثير من الدراسات والمراجعات المنهجية بأن المعالجة قصيرة الأمد التي تراوح من ٣-٤ أيام لها فعالية العلاج القياسي نفسه الذي يستغرق ٧-١٤ يوماً في القضاء على الجراثيم البولية. أما المعالجة بالجرعة الوحيدة فلا يمكن التوصية بها لعدم وجود ما يكفي من الدراسات القوية حولها.

الوقاية من تكرر أخماج الطرق البولية:

لما كانت أسباب تكرر الخمج البولي في الأطفال مجهولة: فليس من الممكن وصف ممارسات معينة تهدف إلى الوقاية منه، وينصح الكثير من السريريين بمعالجة الإمساك والتأكد من إفراغ المثانة حين التبول إفراغاً كاملاً والإكثار من تناول السوائل وتجنب المخرشات الموضعية في الملابس الداخلية أو فقاعات صابون الحمام والاهتمام بنظافة الأعضاء التناسلية الظاهرة، وليس هناك دليل كاف يدعم اللجوء إلى هذه الممارسات الشائعة.

الخيارات المختلفة للمعالجة بالصادات الحيوية في الأطفال المصابين بالتهاب المثانة أو بالتهاب الحويضة والكلية				
مدة المعالجة (يوم)	الفاصل بين الجرعات(ساعة)	الجرعة	الصاد الحيوي طريق الإعطاء	المظاهر السريرية
٣	7 14	۲۵ ملغ/کغ/جرعة ٤ملغ/تريميتوبريم/کغ/جرعة	سيفائيكسين الفم تريميتوبريم الفم سولفاميتوكسازرل	سوي الحرارة (التهاب مثانة)
v v	7	۲۵ ملغ/کغ/جرعة ٤ملغ/تريميتوبريم/کغ/جرعة	سيفاليكسين الفم تريميتوبريم الفم سولفاميتوكسازرل	ارتفاع حرارة التهاب حويضة وكلية)
حتى تسمح الحالة السريرية بالانتقال إلى العلاج بطريق الفم	٦(امبیسیلین) و۲٤(جنتامیسین)	۰ ملغ أمبيسيلين/كغ/جرعة ۰, ٧ملغ جنتاميسين/كغ/ جرعة اللأطفال دون ۱۰ سنوات ۲ ملغ جنتاميسين /كغ/جرعة، للأطفال ≥ ۱۰ سنوات من العمر	أمبيسيللين وريدي وجنتاميسين	دون الشهر من العمر أو في أي عمر كان فيه الطفل بحالة سيئة للغاية ولايتقبل المعالجة بطريق الفم
(الجدول)) النظم المختلفة للمعالجة بالصادات في الأخماج البولية في الأطفال				

الوقاية من الأخماج البولية في الجزر المثاني الحالبي:

عُد الجزر المثاني الحالبي لفترة طويلة مضت عامل خطورة لنكس الخمج البولي، ومن هنا تركز اهتمام العديد من الدراسات على هذه الفئة من المرضى، وقد عُدُ استخدام الصادات وقائياً في الجزر المثاني الحالبي جزءاً أساسياً من الممارسة السريرية في العشرين سنة الماضية: إلى أن ظهرت مؤخراً عدة دراسات منهجية حديثة، جرت إحدى هذه الدراسات في مجموعتين من المرضى: استعملت في المجموعة الأولى معالجات وقائية ولم تستعمل في مجموعة المراقبة الثانية هذه المعالجات، وتبين عدم وجود فارق بين المجموعتين سواء فيما يتعلق بخطر تكرر الخمج أم بتندب القشر الكلوى. وفي دراسات أُخرى قورنت النتائج في مجموعة أجري لها إصلاح الجزر جراحيا بإعادة زرع الحالب إلى جانب المعالجة الوقائية بالصادات: ومجموعة ثانية عولجت بالصادات فقط وقائياً، وأظهرت هذه الدراسات أيضاً عدم وجود فارق في نسبة حدوث الخمج البولي بعمر (١ و ٢ و ٥) سنوات بين مجموعتي الدراسة، وكذلك عدم وجود فارق في نسبة خطر تندب القشر الكلوي، والفارق الوحيد الذي لوحظ في مجموعتي الدراسة كان النسبة الأقل لحدوث الخمج البولي المترافق وارتفاع الحرارة في سن خمس سنوات في المجموعة التي عولجت جراحياً مع الصادات الوقائية: إذ كان الخطر النسبي ٤٣.٠.

أما الدراسات التي تناولت جدوى طريقة الحقن تحت الصماخ الحالبي المثاني إلى جانب العديد من الحالات السريرية في الأدب الطبي: فقد أشارت كلها إلى أن الحقن يؤدي إلى اختفاء الجزر المثاني الحالبي فيزيائياً من دون التأكد من أثره في تكرر الخمج البولي.

وياختصار يمكن القول: إن الأدلة المتوافرة حالياً حول معالجة الجزر المثاني الحالبي في الأطفال سواء جراحياً أم بالصادات الوقائية أم بكليهما معاً من أجل الوقاية من تكرر الخمج البولي ومن حدوث الأذية الكلوية: تشير إلى وجود فائدة قليلة ومقتصرة على خفض معدل حدوث الأخماج البولية المترافقة وارتفاع الحرارة، وهو خفض متواضع في جميع الأحوال ومن دون أي فائدة تذكر في المعدل الإجمالي لتكرر الخمج البولي أوفي مستقبل الكليتين.

الوقاية من الخمج البولي في الأطفال بغياب الجزر المثاني الحالبي:

في مراجعة منهجية لخمس دراسات تناولت موضوع استعمال الصادات في الوقاية من تكرر الخمج البولي في

الأطفال الذين لا يعانون جزراً مثانياً حالبياً: تبين عدم وجود دليل يدعم استعمال الصادات للوقاية من تكرر الخمج البولي بغياب الجزر المثاني الحالبي.

الختان:

تأكد في بعض الدراسات أن الختان يقلل من خطر الخمج البولي، وقد بلغ معدل الأرجحية في الأطفال المختونين 1,10. ومن الناحية السريرية كان لابد من إجراء 111 ختاناً لدرء حدوث خمج بولي واحد. ولكن الأمر يختلف حين أجري الختان في المعرضين لتكرر الأخماج البولية كالمصابين بالدرجات العالية من الجزر المثاني الحالبي: إذ وجد في بالدرجات العالية من الجزر المثاني الحالبي: إذ وجد في أجري. ولما كان للختان الخطورة المحتملة التالية لأي عمل جراحي من خمج أو نزف: فقد جاءت التوصيات التي ترجح ضرورة حصر إجرائه بالذكور المعرضين بشدة لخطر حدوث الخمج البولي: كالذين لديهم فعلاً تكرر أخماج بولية أكثر من أن يكون موصى به منوالياً لكل الذكور.

استقصاء الطرق البولية شعاعياً:

توصي بعض مرجعيات طب الأطفال بإجراء استقصاءات شعاعية للأطفال المصابين بأخماج بولية متكررة؛ تضم renal ultrasound تصوير الكليتين بالأمواج فوق الصوتية وتصوير المثانة الإفراغي) وتصوير المثانة بالطريق الراجع (تصوير المثانة الإفراغي) voiding cystography وتصوير المثانة بالومضان DMSA.

وترى بعض الدراسات أن الأدلية على ضرورة هذه الاستقصاءات الهجومية غير كافية، وليس ما يدل على احتمال تحسين مستقبل الأطفال الذين تجرى لهم منوالياً: عدا ما قد ينجم عنها من أضرار قد تلحق بالأطفال، يشت عن ذلك استخدام التصوير بالأمواج فوق الصوتية منوالياً فإن له الكثير مما يبرره؛ كسهولة إجرائه وتوافر الخبرة اللازمة له؛ إضافة إلى أنه غير هجومي وله حساسية عالية في تشخيص انسداد الطرق البولية، وهو أمر مهم لأن الأدلة المتوافرة تشير إلى أن الإصلاح الجراحي لانسداد الطرق البولية في الأطفال يؤدي إلى تحسن مصيرهم، ولذلك يوصي كل أطباء الأطفال تقريباً بإجراء تصوير الجهاز البولي بالأمواج فوق الصوتية لكل الأطفال المصابين بالخمج البولي بالأمواج فوق الصوتية لكل الأطفال المصابين بالخمج

تصوير الكليتين بالأمواج فوق الصوتية:

يفيد هذا التصوير في إظهار المعالم التشريحية للكليتين والطرق البولية ولاسيما حين وجود توسع في الطرق البولية

قد يشير إلى وجود انسداد فيها، وهي طريقة سهلة ومتوافرة وغير مكلفة. غالباً ما تكون نتيجة التصوير بالأمواج فوق الصوتية طبيعية في حالات الخمج البولي المستقصاة. فهو لن يغير من مسار التدبير الموضوع لهؤلاء المرضى، ولكنه قد يكشف بعض اضطرابات المتن (البرانشيم) الكلوي في فئة قليلة من الأطفال، وقد تكون هذه الاضطرابات شديدة وذات تأثير سريري مهم في المستقبل الكلوي بعيد الأمد، أو على العكس من ذلك فقد تكون اضطرابات قليلة الأهمية وعابرة لاتؤثر في الإندار.

تصوير المثانة بالطريق الراجع:

يجرى تصوير المثانة بالطريق الراجع لكشف الجزر المثاني الحالبي وهو إجراء هجومي غير مريح للمريض، ولغياب الدليل الجيد على تحسن مستقبل الأطفال بعد معالجة الجزر المثاني الحالبي الذي تم كشفه بهذا التصوير: فمن الصعب التوصية بضرورة إجرائه بعد أول خمج بولي في أي من الجنسين وبأي عمر كان: باستثناء حالة توسع الطرق البولية في الكلية التي تكشف عادة بوساطة التصوير بالأمواج فوق الصوتية: إذ لابد هنا من اللجوء إلى هذه الطريقة لنفى الاعتلال البولى الانسدادي.

تصوير الكليتين الومضائي بمادة DMSA:

يمتاز ومضان الكليتين بمادة DMSA بقدرته على كشف الإصابات البؤرية في الكلية وفي تحديد الوظيفة الكلوية التفريقية النسبية لكل كلية، أو ما يسمى بالوظيفة الكلوية التفريقية differential renal function وإذا ما أُجري الومضان في أثناء الإصابة الحادة أمكن به التمييز بين التهاب الحويضة والكلية والتهاب المثانة.

حساسية ومضان الكليتين بمادة DMSA عالية في كشف الاضطرابات البؤرية في الكلية، ولكنه لايستطيع أن يميز الأذيات العابرة التي تختفي عضوياً مع مرور الوقت من الأذيات الدائمة. وتعد حدة الاضطرابات البرانشيمية الكلوية واحدة من المشعرات الجيدة التي تُنبئ بالمستبقل الكلوي بعيد الأمد. وقد أظهرت إحدى الدراسات أهمية الندبات الكلوية الشديدة المرتبطة بالخمج البولي في التنبؤ بارتفاع الضغط الشرياني مستقبلاً في (١٤) حالة من أصل (١٥).

ومن الجدير ذكره أن نتائج ومضان الكليتين بمادة DMSA تكون غير طبيعية في ١٠٠٠ من الأطفال المصابين بالخمج البولي في أثناء حدوث الخمج، ثم تنخفض هذه النسبة لاحقاً إلى ١٠٪ بعد مرور سنة وإلى ٣٪ بعد مرور ثلاث سنوات من الخمج البولي.

تصوير الجهاز البولي الظليل intravenous: pyelography

استعيض عن تصوير جهاز البول الظليل من أجل كشف التندب الكلوي باللجوء إلى تصويره بالأمواج فوق الصوتية وومضان الكليتين بمادة DMSA، ويمتاز الأخير بحساسية أكبر في كشف تندب البرانشيم الكلوي مقارنة بالتصوير الظليل.

ومضان الكليتين بمادة MAG-3 أو DTPA:

يفيد استخدام الومضان بمادة 3-MAG (مركابتوأستيل ثلاثي الغليسين الموسوم بالتكنيثيوم ٩٩) أو بمادة DTPA (دي أتيلين تريامين بنتا أستيك أسيد) في كشف الانسداد الكلوي ويستخدم عادة في المرحلة الثانية من الاستقصاءات حين تظهر استقصاءات المرحلة الأولى وجود اضطراب يدل على الانسداد الكلوي سواء بتصوير جهاز البول بالأمواج فوق الصوتية أم بومضان الكليتين بمادة DMSA.

صورة البطن البسيطة:

تجرى صورة البطن البسيطة في أثناء تدبير الأطفال المصابين بالخمج البولي من أجل تشخيص الحصيات البولية، أو من أجل تأكيد وجود الإمساك الذي قد يتسبب باضطراب عمل المثانة.

تصوير المثانة في أثناء التبول بالرنين المغنطيسي:

يبدو في دراسات حديثة أن تصوير المثانة بالرنين المفنطيسي magnetic resonance voiding cystography في أثناء التبول قد يكون بديلاً من تصوير المثانة والإحليل بالطريق الراجع. وما زال الموضوع قيد الدرس، والمهم في الأمر معرفة قدرة كل من الطريقتين في التنبؤ بالنتائج السريرية لمستقبل الإصابة أكثر من قدرتها على كشف الإصابة فحسب.

التهاب كبييات الكلى الحاد

محمد المصون الطرقجي

الشعرية الكبيبية، يغلب أن تسببها آلية مناعية، وقد تحدث نتيجة اضطراب تخثري أو اضطراب موروث. قد تمتد هذه التبدلات الالتهابية لتشمل أجزاء أخرى من النضرون (الكليون) الكلوى إضافة إلى الكبيبة الكلوية.

تختلف التظاهرات السريرية والتعبيرات المرضية لأدواء الكبيبات الكلوية باختلاف شدة الأذية وسعة انتشارها ودوام التفاعل المناعي ودرجة تفعيل الوسائط الالتهابية الأخرى.

الألية الامراضية،

- النظرية المناعية: تحدث الأذية الالتهابية بتوضع أضداد على الغشاء القاعدي للشعيرات الكبيبية ويحدث هذا

١- المقدات الناعية: تتشكل هذه العقدات نتبحة تفاعل ضدى (ضد - مستضد) لا علاقة له بالكلية، قد يكون خارجياً، مثل ،عديدات السكاريد العقدية،، أو داخلياً. ولعوامل عديدة شأن في آلية ترسب هذه المقدات، من هذه العوامل حجم المعقدات وكثافة تركيزها في الدوران وشحنتها الكهربائية وخصائص الشعيرات الكبيبية وشحنتها الكهربائية أيضاً والاكتظاظ الميزانشيمي للخلايا، كما أن لوجود الوسائط الأخرى (الأنجيوتنسين والبروستاغلاندين) شأناً في قنص هذه العقدات وترسيبها.

٢- أضداد الفشاء القاعدي anti GBM: يحدث هناك تفاعل ضدي مع مستضد موجود على الغشاء القاعدي (هذا المستضد قد يكون ملتصفأ على الغشاء القاعدي أو هو مكون

التهاب كبيبات الكلي الحادء أذية التهابية تصيب الأوعية

الوسالط الالتهابية

كولاجيني طبيعي للكبيبة الكلوية).

١- تفعيل جهاز المتممة: يكون بالطريق الطبيعي المدرسي بوساطة المعقدات المناعية، أو السبيل البديل «بوساطة عديدات السكاريد العقدية، أو الذيفانات الجرثومية الداخلية. ونتيجة لهذا التفعيل تتولد عوامل مخربة ومنخرة تزيد نفوذية الغشاء القاعدي الكبيبي. كما تزداد عوامل الجذب الكيميائي للبالعات وكثيرات النوى إلى مكان تفعيل المتممة وهي تضرز أيضاً مواد تزيد من أذية الخلايا في الغشاء القاعدي ونخرها.

يمكن مشاهدة التبدلات المرضية الكبيبية مع ندرة

مشاهدة الأضداد بنوعيها السابقين، وهنا يغلب أن تترافق

الأذية وزيادة أضداد السيتوبالازما (الهيولي) النووية ANCA.

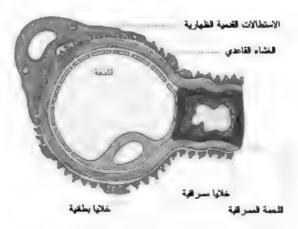
٧- الأنجيوتنسين - بروستاغلاندين، الألية التخثرية،

ينجم عن أذية الخلايا البطانية (الاندوتليالية) وتعريتها تفعيل شلال التخثر مما يؤدي إلى تشكل خثرات مجهرية وتوضعات ليفينية (فيبرينية) على الغشاء القاعدي أو في محفظة بومان. كما أن تفعيل شلال التخثر يؤدي إلى زيادة تولد مادة الكاينينات kinins مما ينتج منه مواد تأقية تسهم في جذب الخلايا الالتهابية من جديد.

التشريح المرضىء

قد تتأذى الكبيبات الكلوية بأليات مختلضة، لكن الاضطرابات النسيجية تكون محدودة. وقد تتكرر التظاهرات والنماذج الرضية نفسها في العديد من الأمراض الكلوية الكبيبية. ومن المهم في متابعة هذه الأدواء تصنيفها ووضعها في إحدى المجموعات المرضية اعتماداً على التبدلات المورفولوجية ونوعية الإسراضيات المناعية المرافقة لها والاضطرابات الخلطية الدموية. كل ما سبق يتطلب دراسة الخزعة الكلوية بالمجهر الضوئى والمجهر الإلكتروني مع إجراء التلوينات المناعية وكشف نموذج الترسبات المناعية للفلوبلينات المناعية وأجزاء المتممة على الغشاء الشاعدي وعناصر اللحمة الكبيبة.

- تتظاهر الأذية الالتهابية نسيجياً بتكاثر الخلايا الكبيبية الذي قد يكون منتشراً diffuse يصيب كل الكبيبات أو بؤرياً focal في بعض الكبيبات الكلوية. وعلى مستوى



الشكل (١) شكل ترسيمي للوعاء الكبيبي الكلوي

الكبيبة نفسها قد يشاهد التكاثر شاملاً كل أجزائها أو قطعياً في جزء منها.

- ويكون التكاثر على حساب الخلايا الظهارية (الأبتليائية) والبطانية (الاندوتليائية) أو خلايا اللحمة المتوسطة (الميزانشيمية) مترافقاً وزيادة اللحمة الضامة المتوسطية. ونتيجة هذا التكاثر يزداد حجم الخلايا وعددها واكتظاظها في الكبيبة الكلوية.
- وفي المراحل المتقدمة من الأذية الالتهابية ويسبب تكاثر الخلايا البشروية الجدارية الشديد وزيادة التوضعات الفيبرينية تتشكل الأهلة في فراغ محفظة بومان. وترتشح هذه الأهلة بالبالعات التي تزيد الأذية الكبيبية مع زيادة تشكل ألياف النسيج الضام الذي يعد نذيراً لموت الخلايا الكبيبية. قد تتبدل التغيرات السابقة تراجعاً أو ترقياً بمرور الزمن ويترافق ذلك وترقي الأعراض السريرية أو تراجعها.

طيف التبدلات التشريحية المرضية وعلاقته بالأعراض السريرية:

١- أذية التهابية خفيضة «فرط تنم متوسط
 (ميزانشيمي)»؛ بيلة بروتينية خفيضة مع بيلة دموية أو
 بدونها.

۲- أذية التهابية متوسطة: فرط تنم بطاني (اندوتليالي) منتشر أو موضع مترافق وارتشاح بالخلايا الالتهابية ،بالعات وكثيرات النوى ووحيدات النوى».

٣- أذية التهابية شديدة: فرط تنم ظهاري - بطاني (ابتليالي اندوتليالي) مع تشكل أهلة تصلبية يرافقه أعراض كلوية وسريرية صاخبة.

الأعراض السريرية:

تسبب الأذية الالتهابية الكبيبية مجموعة من الأعراض والعلامات المختلفة الشدة باختلاف شدة الالتهاب الكلوي وطبيعته، ولتبسيط البحث تصنف التظاهرات السريرية في مجموعتين؛

۱- الأعراض العامة: صداع والم بطني وتعب وإعياء وغثيان وقياء وخفقان وضيق نفس (احتباس سوائل) وخبل ونعاس وعدم القدرة على التركيز (ارتفاع الضغط الشرياني) وشحوب الشفاه وكمودها.

٢- الأعراض الكلوية خاصة:

- بيلة دموية مجهرية أو عيانية: نتيجة تمزق جدر الأوعية الشعرية الكبيبية.
- بيلة بروتينية مختلفة الشدة: اضطراب نفوذية الغشاء القاعدي للأوعية الشعرية الكبيبية.

- ارتفاع اليوريا الدموية وكرياتينين المصل: زيادة انحباس المستقلبات الأزوتية نتيجة اضطراب التصفية.
 - شح البول أو انقطاعه.
- وذمات معممة أو موضعة: نتيجة انحباس السوائل والأملاح.
- ارتفاع الضغط الشرياني: نتيجة انحباس السوائل واضطراب التوازن الشاردي.

قد تتظاهر الأعراض والعلامات السابقة بدرجات مختلفة الشدة تجتمع معاً لتشكل مجموعة مميزة ضمن متلازمة كلوية حادة أو كلائية، أو تقتصر على عَرَض واحد مختلف الشدة باختلاف الالتهاب الكبيبي وتطوره.

والمتلازمتان الأكثر مشاهدة في الالتهابات الكلوية وأهميتهما في توجيه التشخيص والعلاج:

١- متلازمة كلوية حادة:

- بيلة دموية مجهرية أو عيانية.
 - وذمات موضعة.
 - فرط الضغط الشرياني.
 - شح البول.

٧- متلازمة كلالية:

- بیلة بروتینیة غزیرة أكثر من ٣٠/٤/٣ ساعة أكثر من ٢٤/٤/٤٠ ساعة.
- نقص البروتينات وخاصة نقص البومين الدم ووذمات
- فرط شحوم الدم مع زيادة طرح شحوم البول. أولاً- التهاب الكبيبات الكلوية الحاد التالي للعقديات:

يعد هذا المرض المثال المدرسي النموذجي للمتلازمة الكلوية الحادة (البدء المفاجئ بالبيلة الدموية ووذمات وارتفاع الضغط الشرياني والقصور الكلوي) ويعد السبب الأكثر شيوعاً للبيلة الدموية العيانية في الأطفال.

الأسباب والوياليات:

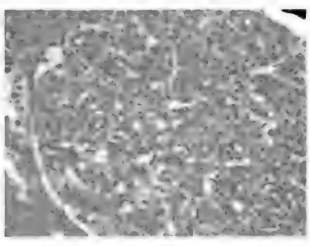
تتلو الإصابة بالتهاب الكبيبات الكلوية الحاد إصابة تنفسية أو جلدية بسلالات معينة من العقديات المجموعة A النمط الحال للدم β (الزمر الكلوية). وتبقى العوامل التي تسمح لسلالات معينة من العقديات بإحداث التهاب الكبيبات الكلوية غير واضحة.

يحدث التهاب الكبيبات الكلوية التالي للخمج بالعقديات بعد التهاب البلعوم والطرق التنفسية العقدي في الطقس البارد، في حين يحدث المرض في الطقس الحار بعد خمج جلدي بالعقديات. ووصفت أوبئة من التهاب الكلية المترافق

وخمج البلعوم من النمط المصلي ١٣ وخمج الجلد بالنمط. المصلي ٤٩ ولكن يغلب أن تكون هذه الإصابات أفرادية.

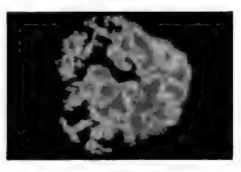
التشريح المرضى:

الكليتان متضخمتان بشكل متناظر مع شحوب نسبي. وتحت المجهر الضوئي تبدو الكبيبات الكلوية متضخمة وبارزة وناقصة التروية نسبياً، مع مظاهر فرط تنمي منتشر للخلايا الميزانشيمية واللحمة المتوسطية. في المراحل الأولى للإصابة ترتشح الكبيبات الكلوية بالعدلات والكريات المضصصة. وتشاهد في الأنابيب تبدلات بشروية خضيفة وتحوي اللمعة بقايا بروتينية وكريات حمر. وتشاهد بالمجهر الإلكتروني ترسبات بشكل سنام الجمل على الجانب البشروي للغشاء القاعدي مع سلامة الغشاء أما التألق المتاعي فتشاهد فيه الترسبات نفسها على الغشاء القاعدي الكبيبي بشكل سنام الجمل، مؤلفة من الغلوبلينات المناعية والمتممة.



الشكل (٢)

التهاب كبب وكلية تال للعقديات وفيه تبدو الكبيبات متضخمة وعديمة التروية الدموية ويظهر تنمي اللحمة المتوسطة مع نتحة من العدلات.



الشكل (٣) يبدي التألق المناعي ترسبات بشكل سنام الجمل مؤلفة من الغلوبولينات المناعية والمتممة على الغشاء القاعدي وفي اللحمة المتوسطة.

الألية الإمراضية:

C, توحي الدراسات المصلية والشكلية وانخفاض المتممة بأن التهاب الكبيبات الكلوية التالي للعقديات تتواسطه معقدات مناعية. أما تفعيل المتممة فيكون عبر السبيل البديل غير المدرسي المحرض بهذه المعقدات المناعية.

الحنوث

خطر حدوث التهاب الكبيبات الكلوية بعد الإصابة بالخمج العقدي لا يتعدى نسبة واحد باللغة، وتغلب مشاهدته في الأطفال وقد تحدث الإصابة في أكثر من فرد في العائلة بمظاهر مختلفة الشدة. سن الحدوث بين ٢- ٦ سنوات وتقل نسبة الحدوث بتقدم العمر. ويصاب الذكور أكثر من الإناث، وتغلب مشاهدته في المجتمعات الفقيرة مع زيادة انتشار الأخماج العقدية.

التظاهرات السريرية:

تشاهد الإصابة الكلوية بعد الإصابة العقدية بعشرة أيام (أسبوع حتى أسبوعين). وحدوث الإصابة الكلوية متزامنة مع الإصابة التنفسية يستبعد تشخيص الخمج العقدي كسبب لالتهاب الكبيبات الحاد. تراوح شدة الإصابة الكلوية بين بيلة دموية مجهرية لاعرضية مع وظيفة كلوية طبيعية وبين أعراض صاخبة تعكس القصور الكلوي الحاد.

وتقسم الأعراض ضمن مجموعتين:

اعراض عامة وغير نوعية: ترفع حروري وقهم وتعب
 وغثيان وقياء وألم بطئى مبهم أو ألم في الخاصرتين.

 ٢- أعراض كلوية: بيلة دموية عيانية (لون الشاي) أو محمولة.

وذمات خفيفة إلى متوسطة صباحية قد تخف خلال ساعات النهار.

ارتفاع الضغط الشرياني في الإصابة الشديدة مترافضاً وشح البول وزيادة حجم السرير الوعائي.

أشكال غير نموذجية للأعراض السريرية:

١- البدء مع صفحة سريرية لقصور قلب احتقائي: ضخامة قلبية وضخامة كبدية وخراخر رطبة في الرئتين. إن ترافق الأعراض السابقة والبيلة الدموية وارتفاع الضغط الشريائي يميزها من قصورات القلب الأخرى.

٣- البدء مع اختلاجات معممة نموذج الداء الكبير نتيجة
 اعتلال الدماغ بفرط الضغط الشرياني.

٣- البده بأعراض بولية خفيفة: بيلة دموية مجهرية مع
 بيلة بروتينية خفيفة.

ابيلة دموية عيائية مع غياب الوذمات أو ارتفاع الضغط.

الشرياني.

التشخيص:

١- فحص البول: يبدي اللون الأحمر الداكن بلون الشاي، كثافته النوعية مرتضعة غالباً، وبيلة بروتينية، وبضحص الرسابة تظهر كريات حمر مدورة أو مخربة مع أسطوانات كريات حمر وخلايا ابتليالية أو كريات بيض مفصصة.

٧- كشف الخمج العقدى:

- زرع مضرزات البلعوم: نسبة الايجابية لا تتعدى (١٠- ٥٨٪).

- كشف الأضداد العقدية وعيارها: عيار ASLO اكثرها شيوعاً ويندر أن ترتفع بعد الأخماج الجلدية وتعاير عندها أضداد دي أوكسي ريبو نكلياز.

- كشف أضداد العقديات بطريقة التراص على الصفيحة: عيار أضداد الستريبتوليزين antistreptolysin).

لابد من التذكير بأن شدة ارتضاع الأضداد العقدية أو البندار استمرارها في الدم لا يعكس شدة الإصابة الكلوية أو الإنذار البعيد.

T- فحص الدم: يشاهد نقص خفيف في قيم الخضاب نتيجة فرط التمدد واحتباس السوائل وغالباً ما تعود القيم طبيعية بعد مرحلة الإدرار. تنخفض المتممة C_{3} ، في معظم الحالات (> VAX) ويفيد عيارها في تشخيص الحالات غير النموذجية من التهابات الكبيبات والكلية.

3- الخزعة الكلوية، يشخص التهاب الكبيبات الكلوية التالي للعقديات سريرياً في المريض الذي لديه متلازمة كلوية حادة مع إثبات وجود خمج بالعقديات إضافة إلى انخفاض مستوى المتممة، ولا حاجة إلى الخزغة الكلوية لإثبات التشخيص. ويجب إجراء الخزعة حين الشبهة بالنئبة الحمامية الكلوية أو هجمة حادة لالتهاب كبيبات كلوية مزمن أو أعراض صاخبة لقصور كلوي حاد أو وجود متلازمة كلائية أو غياب نقص المتممة أو استمرار انخفاضها أكثر من ثلاثة أشهر أو استمرار البيلة الدموية العيانية أو البروتينية الشديدة.

التطورالسريري:

تتلاشى الوذمات خلال أسبوع حتى ثلاثة أسابيع وتعود قيم اليوريا والكرياتنين طبيعية بعد مرحلة الإدرار.

أما الموجودات البولية: فتزول البيلة الدموية العيانية خلال أسبوعين حتى أربعة أسابيع في حين تستمر البيلة الدموية المجهرية ١٢-١٨ شهراً. وتزول البيلة البروتينية خلال فترة لا تتعدى ٣ أشهر.

المضاعفات:

أعراض القصور الكلوي الحاد: فرط الحمل الوعائي وفرط الضغط الشرياني وارتفاع قيم نواتج الاستقلاب الأزوتية، الاحمضاض الاستقلابي مع الاضطرابات الشاردية المرافقة (الكلسيوم والفوسفور والشوارد).

الوقاية:

المعالجة الباكرة الجهازية بالصادات لالتهاب البلعوم والأخماج الجلدية بالعقديات لا تقلل من خطر الإصابة بالتهاب الكبيبات الكلوية أو تخفف من شدتها, ويجب إجراء زرع مضرزات البلعوم لأفراد العائلة المخالطين لكشف العقديات الحالة للدم A ومعالجتهم إذا كان الزرع إيجابياً.

العلاج

لا توجد معالجة نوعية، والشفاء العضوي هو القاعدة، والتدبير بالتعامل مع القصور الكلوي الحاد وزيادة الحمل الوعائي بإعطاء المدرات القوية أو المتوسطة وإضافة خافضات الضغط الشرياني في بعض الحالات الخاصة. ومراقبة الخلل الشاردي وإصلاحه حين حدوثه، وينصح بالعلاج بالصادات الجهازية لتحديد انتشار العقديات المسببة لالتهاب الكلية.

التعليمات العامة:

 ١- مراقبة الجهد الفيزيائي، والراحة في البيت غير ضرورية إلا في حالات التهديد بارتفاع الضغط الشرياني.

٧- الحمية: إنقاص الوارد من الملح بعدم إضافته إلى الطعام أو تحديده عند ارتفاع الضغط الشرياني الشديد (١-٢ غ/ يومياً). وإنقاص المواد البروتينية حين ارتفاع اليوريا والكرياتنين. ومراقبة الوزن يومياً مع تحديد السوائل في بعض الحالات الخاصة.

الإنداره

الشفاء الكامل: يحدث بنسبة ٩٥٪ في الأطفال وبنسبة ٨٠٪ في الكهول وقد تتطور الإصابة إلى التهاب كلوي مزمن. والنكس نادر جداً.

ثانياً-التهاب الكبيبات الكلوية المترقى بسرعة (الوخيم):

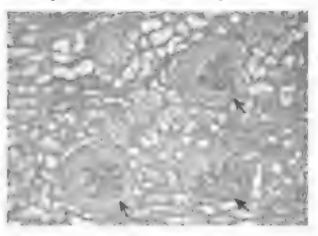
هو التهاب كلوي حاد يتصف سريرياً بتردي الوظيفة الكلوية مع نقص معدل الرشح الكبيبي لأقل من ٥٠٪ خلال أسابيع إلى ثلاثة أشهر. يمكن أن تترقى الأعراض لينتهي المريض إلى القصور الكلوي المزمن والموت. العلامة المميزة نسجياً هي تشكل الأهلة في الغالبية العظمى من الكبيبات الكلوية. قد تكون هذه الصفحة السريرية العرضية أولية أو في سياق العديد من الأمراض الكبيبية الكلوية التي تشاهد

كمضاعفة لبعض الأمراض الجهازية أو الالتهابات الوعائية المناعية . يجب على الطبيب التأكد من التشخيص باكراً لبدء العلاج الفوري الذي من شأنه أحياناً أن يبطئ من سرعة تردي الوظيفة الكلوية وترقيها إلى المراحل النهائية من القصور الكلوي المزمن.

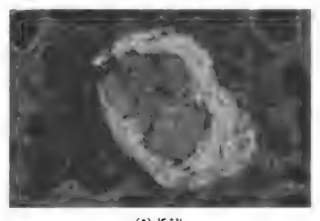
التشريح المرضىء

العلامة الواسمة والأساسية هي كشف الأهلة التصلبية تحت المجهر الضوئي. تتشكل هذه الأهلة خارج الأوعية الشعرية الكبيبة لتملأ محفظة بومان جزئياً أو كلياً. وتنجم من زيادة تنمني الخلايا البشروية مع مزيج من البالعات واللمفاويات والكريات الحمر والبقايا البروتينية ومواد فيبرينية. تتطور هذه الأهلة خلال أيام أو أسابيع زيادة وانتشاراً أو نقصاً وتراجعاً بحسب تحسن الوظيفة الكلوية أو تراجعها.

تبدو الأهلة في المراحل الباكرة أكثر خلوية وفي مراحل



الشكل (٤) التهاب كبب كلية مترق بسرعة. الأسهم تشير إلى الأهلة المتشكلة.



الشكل (٥) التألق المناعي في التهاب الكبيبات الكلوية الوخيم يظهر الأضداد الموجهة ضد الفيبرين المترسب في فراغ بومان بشكل الأهلة.

متقدمة تبدو ليفية تصلبية تؤهب لموت الكبيبة الكلوية وتصلبها تصلباً كاملاً وشاملاً. وقد تتراجع الأهلة عضوياً نتيجة التطور الطبيعي لبعض الأمراض الكلوية أو نتيجة المداواة الباكرة والفعالة.

الألية الإمراضية والتصنيف:

- النموذج الأول: الالتهاب الكلوي المترقي بألية تشكل أضداد الغشاء القاعدي ranti GBM ينشأ مولد الضد من أحد مكونات كولاجين الغشاء القاعدي الكبي أو السنخي الرئوي. سبب التفاعل المناعي مجهول، ويعتقد أن هناك عوامل مؤهبة للتخرب السنخي، كالتعرض للهيدرو كربون والإصابة بالإنفلونزا , A وغيرها من المؤكسدات.

- النموذج الثاني: ترسب معقدات مناعية على جدر الأوعية الشعرية، وتتشكل هذه المعقدات في الدوران أو ضمن الكبة الكلوية، ولم يمكن هذا إثبات وجود مولد ضد كلوي في مكونات هذه المعقدات المتشكلة.

- النموذج الثالث: ترافقه بزيادة واضحة في كمية أضداد ANCA ويطرح هنا السؤال: هل هذه الأضداد هي واسمات للإصابة الالتهابية أم لها شأن في تحريض تفاعل التهابي مناعي تتواسطه المعتدلات أم هذا النموذج هو التهاب أوعية موضع في الكبيبات الكلوية.

الأعراض السريرية،

الأعراض الكلوية صاخبة وتعكس إصابة التهابية شديدة ترافقها بيلة دموية عيانية (بول دخاني بلون الشاي)، وأعراض عامة كالحمى والقهم الشديد والإعياء والصداع والألم البطني، وحين ترقي الإصابة تشتد الأعراض لتصل إلى شح البول واحتباس السوائل وارتفاع الضغط الشرياني يرافقها زيادة حادة في قيم اليوريا والكرياتنين.

الفحوص المخبرية:

تشتد الموجودات البولية تبعاً لشدة الإصابة الالتهابية إذ تشاهد بيلة بروتينية غير كلاثية مختلفة الشدة مع كريات حمر وأسطوانات حمر أو ابتليالية.

مصلياً، يمكن كشف أضداد الغشاء القاعدي anti GBM وزيادة أضداد ANCA في حين تبقى المتممة طبيعية ما عدا الحالات التالية للإصابة بالأخماج العقدية والذئبة الجهازية.

العالجة

يجب اعتماد التشخيص الباكر لنموذج الإصابة الكلوية والبدء بالعلاج فوراً ويقوة واستمرار، ووجود المرضى على التحال بسبب القصور الكلوى الشديد لا يعد مضاد

استطباب للعلاج الفوري المقترح.

- النموذج الأول anti GBM: ستيروئيدات مع مثبطات المناعة أو من دونها، وفصادة البلاسما مفيد في التخلص من أضداد الغشاء القاعدي وبعدها يكمل تطبيق الستيروئيدات لفترات طويلة.

- النموذج الثاني: معقدات مناعية: ستيرونيدات بمقادير

عالية أو على شكل نبضي.

- النموذج الثالث: ستيروئيدات مع مثبطات المناعة كالأزتيوبرين والسيكلوفوسفاميد حتى اختفاء أضداد ANCA.

وفي كل الطرق المقترحة للعلاج يعد نقص القيم المصلية للكرياتنين إشارة إلى التحسن والاستجابة للعلاج.

الكلاء (النفروز)

بسام سعيد

المتلازمة الكلائية nephrotic syndrome واحدة من الأمراض الكلوية الشائعة في الأطفال. كان رولانز أول من وصف الكلاء في نهاية القرن الخامس عشر، ومن بعده جاء زوينغر ليقدم توصيفاً مفصلاً لسير هذا المرض السريري ولأهميته بوصفه أحد مسببات القصور الكلوي المزمن في الحقبة الزمنية التي سبقت استخدام الستيروئيدات.

يتميز الكلاء بوجود بيلة بروتينية غزيرة ونقص البومين الدم إضافة إلى الوذمة وفرط شحوم الدم. ويتظاهر سريرياً في الأطفال الصغار بتورم حول العينين ووذمات معممة أو من دون هذه الوذمات. ينجم الكلاء عن عيوب بنيوية ووظيفية في الحاجز الكبيبي الراشح مما يؤدي إلى فقدان هذا الحاجز مقدرته على منع البروتينات من التسرب مع البول. يحاول الكبد فيزيولوجياً التعويض عن ضياع البروتين المفرط في البول بزيادة تصنيعه للبروتين وللبروتينات).

تحدث المتلازمة الكلائية حين يتجاوز الضائع البولي من البروتين مقدرة الكبد على إنتاج الألبومين؛ مما يسبب نقص ألبومين الدم وحدوث الوذمة. أما في الأطفال فتعد المتلازمة المحمولة السبب diopathic nephrotic syndrome! الكلائية مجهولة السبب من أسباب الكلاء. كانت نسب الوفيات الناجمة عن الكلاء مرتفعة جداً في مطلع القرن الماضي، وتصل حتى ٦٧٪ من الإصابات؛ وذلك لعدم توافر الصادات والستيروئيدات ومثبطات المناعة الأخرى، وغالباً ما كانت تنجم الوفيات عن الأخماج. ولكن هذه النسب انخفضت كثيراً حين دخلت مركبات السلفوناميد عام ١٩٣٩ ومن بعدها البنسلين حير الاستعمال. وفي الخمسينيات حين بدئ باستعمال الكورتيزون انخفضت نسب الوفيات إلى ٩٪، واختفت البيلة البروتينية على نحو مذهل.

تعاريف:

يتميز سير الكلاء السريري بحدوث الهجوع الكامل remission : أي اختفاء البيلة البرويتنية والوذمة ثم عودتها للظهور من جديد، وهذا ما يسمى النكس relapse.

يستجيب نحو ٨٠٪ من الأطفال المصابين بالمتلازمة الكلائية مجهولة السبب للمعالجة بالستيروئيدات القشرية مع هجوع كامل للبيلة البروتينية وزوال الوذمة. ويختلف السير السريري لهذه الفئة من الأطفال المستجيبين

للمعالجة بالكورتيزون: إذ يتعرض نحو ٦٠٪ منهم لنكس متكرر، أو يصبحون معتمدين على المعالجة بالكورتيزون للحفاظ على حالة الهجوع. ومن المهم وضع تعاريف محددة يتم الاستناد إليها في تشخيص الكلاء وتصنيف المرضى تبعاً لنمط الاستجابة وللسير السريري.

المتلازمة الكلائية؛ يتطلب تشخيص المتلازمة الكلائية وجود الوذمة ونقص ألبومين الدم إلى أقل من ٥، ٢غ/دل والبيلة البروتينية الفزيرة التي تعرّف بارتفاع تركيز البروتين في البول إلى أكثر من خمسين ملغ/كغ من وزن الطفل في بول ٢٤ ساعة.

الهجوع: انخفاض تركيز بروتين البول إلى ما دون الملغ/ م'/ساعة أو أن يصبح ألبومين البول باختبار الغميسة dipstick متراوحاً بين سلبي إلى أثر، وذلك لثلاثة أيام متتالية، على أن يرافق ذلك زوال الوذمة وعودة مستوى ألبومين المصل إلى القيمة الطبيعية التي يجب ألا تقل عن ه, ٣ غ/دل.

النكس؛ عودة ظهور البيلة البروتينية الغزيرة أو أن يصبح اختبار ألبومين البول بالغميسة إيجابياً بما يعادل +٢ أو يتجاوزه، وذلك لثلاثة أيام متتالية، ويترافق النكس عادة وعودة ظهور الوذمات.

المتلازمة الكلائية المستجيبة للستيروليدات: يوصف المرضى الذين يدخلون حالة الهجوع حين معالجتهم بالستيروئيدات بأنهم مصابون بالكلاء المستجيب للستيروئيدات sensitive steroid nephrosis syndrome للستيروئيدات (SSNS).

المتلازمة الكلائية المعنّدة على الستيروئيدات: يُطلق على مرضى الكلاء الذين لا يصلون إلى حالة الهجوع بعد مرور ثمانية أسابيع على المعالجة بالستيروئيدات أنهم مصابون بالكلاء المعنّد على الستيروئيدات انهم المصابون syndrome (SRNS). وفي الأدب الطبي العديد من التعاريف المتعلقة بالكلاء المعنّد على الستيروئيدات، وهي شديدة التباين فيما بينها، ففي حين يعرف بعضهم حالة العنود هذه بالفشل في إحداث الهجوع بعد أربعة أسابيع من المعالجة بالبردنيزولون بجرعة ١٦ملغ/م / في اليوم، يعرفها آخرون بالفشل في إحداث الهجوع بعد المعالجة بالبردنيزولون بجرعة ١٩ملغ/م / في اليوم، يعرفها آخرون بجرعة ١٥ملغ/م / في اليوم يتلوها تطبيق بعرعة ١٥ملغ/م / في اليوم يتلوها تطبيق بعرعة ١٥ملغ/م / في اليوم يتلوها تطبيق

البردنيزولون الأربعة أسابيع أخرى بجرعة ١٠ الملغ/م / كل يومين (حين يعطى الدواء مرة واحدة كل ١٨ ساعة). ومن التعاريف الأخرى لحالة العنود على الكورتيزون الفشل في إحداث الهجوع بعد تطبيق البردنيزولون مدة أربعة أسابيع بجرعة ١٠ ملغ/م / يومياً يتلوها تطبيق ثلاثة أشواط من الميثيل بردنيزولون بالطريق الوريدي بجرعة ١٠٠٠ملغ/ ١٨ / بالجرعة الواحدة. ويؤدي هذا التباين في التعريف إلى صعوبة إجراء دراسة مقارنة لتأثير الأدوية الحديثة المختلفة المشبطة للمناعة المستخدمة في علاج الكلاء. إن أهم ما يميز الأطفال المسابين بالكلاء المعند على الكورتيزون هو أنهم أكثر عرضة لمضاعفات الكلاء وكذلك لاحتمال تطور حالتهم نحو القصور الكلوي المزمن أو حتى الفشل الكلوي النهائي.

المتلازمة الكلائية المعتمدة على الستيروئيدات: يستجيب معظم مرضى الكلاء للمعالجة بالستيروئيدات: إذ يدخلون في حالة الهجوع، وتختفي البيلة البروتينية، غير أن بعضهم سرعان ما ينكس إما في أثناء تخفيض جرعة البردنيزولون: وإما في فترة أسبوعين من إيقافه، وتسمى حالة هؤلاء المرضى بالكلاء المعتمد على الستيروئيدات حالة هؤلاء المرضى بالكلاء المعتمد على الستيروئيدات هؤلاء المرضى بالاستمرار في تطبيق جرعة صغيرة من الستيروئيدات فترة طويلة من الزمن بغية حمايتهم من التعرض للنكس.

المتلازمة الكلائية كثيرة النكس؛ تستجيب هذه الفئة من مرضى الكلاء على نحو كامل للمعالجة بالستيروئيدات. ويحافظ المرضى على حالة الهجوع عدة أسابيع من بعد إيقاف المعالجة، لكنهم يتعرضون لاحقاً لنكسات متعددة مما يستدعي العلاج مجدداً. ويطلق على الكلاء الذي ينكس أربع مرات أو أكثر في فترة ١٢ شهراً الكلاء كثير النكس (FRNS).

يكون مرضى الكلاء المعتمد على الستيروئيدات أو الكلاء كثير النكس أشد تعرضاً لمضاعفات الكلاء أو لمضاعفات الأدوية المستعملة في علاجه؛ ولاسيما الستيروئيدات نظراً لكثرة استعمالها فيهم، يكون المرضى من هاتين المجموعتين أكثر تعرضاً لحدوث القصور الكلوي المزمن والفشل الكلوي النهائي، بيد أن الدلائل المتوافرة هنا أقل قوة من تلك المتعلقة بمستقبل مرضى الكلاء المعند على الكورتيزون. ولذلك يمكن تصنيف درجة خطورة حدوث القصور الكلوي في المصابين بالكلاء المعتمد أو كثير النكس في منتصف الطريق بين

الخطورة بحدودها الدنيا في المرضى المستجيبين وغير المعتمدين وقليلي النكس من جهة وبين الخطورة بحدودها العليا في المرضى المعندين على الستيروئيدات من جهة أخرى.

الويائيات:

يقدر معدل الوقوع السنوي للكلاء في الدول الغربية بـ ٧-٧ حالات لكل ١٠٠,٠٠٠ طفل كما يقدر انتشار الكلاء بنحو ١٦ حالة لكل ١٠٠,٠٠٠ طفل. يصاب الذكور أكثر من الإناث بمعدل ٢٠١ في الأطفال الصغار، أما في الأطفال الأكبر سنا في معدل الفارق إلى التناقص إلى أن يزول كلياً في المراهقين والكهول؛ إذ يتساوى معدل الحدوث تقريباً في الجنسين.

بقي معدل الحدوث السنوي للكلاء ثابتاً دون تغير واضح في العقود الثلاثة الماضية غير أن الأنماط التشريحية المرضية هي التي يعتقد أنها قد تغيرت، والدليل على ذلك التقارير العديدة الواردة من جهات مختلفة من العالم، وتشير كلها إلى ازدياد حدوث التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري focal segmental glomerulosclerosis، وهو ما يُرمز له اختصاراً بـ (FSGS). لا تعود هذه الزيادة فقط إلى اتساع استطبابات خزعة الكلية في الكلاء في الأطفال، بل تعود أيضاً إلى الافتراض السابق بأن كل حالات الكلاء التي لم يجر لها خزعة كلية هي متلازمة الكلاء قليل التبدلات يجر لها خزعة كلية هي متلازمة الكلاء قليل التبدلات وهو افتراض في غير محله، ودفع في السابق إلى المبالغة في وهو افتراض في غير محله، ودفع في السابق إلى المبالغة في قدير نسبة حدوث الداء قليل التبدلات كأحد أنماط الكلاء في الأطفال.

تتأثر نسب حدوث الكلاء وأنماطه التشريحية المرضية بالمكان الجغرافي والأصل العرقي للمريض. وقد يكون للتفاعل بين العوامل المورثية والبيئية دور مهم في تفسير الألية المرضية.

وهنالك علاقة واضحة بين الكلاء والعمر تتجلى في كل من نسبة حدوث الكلاء وأنماطه التشريحية المرضية التي تختلف نسب مصادفتها تبعاً للعمر. إن عمر السنتين هو العمر الأكثر شيوعاً في تشخيص الكلاء كما أن ٧٠-٨٠٪ من حالات الكلاء في الأطفال تُشخّص دون سن ست سنوات. ويسمح عمر الطفل إلى حد ما بالتنبؤ بالنمط التشريحي المرضي للكلاء: إذ إن ٨٠٪ من مجمل حالات الكلاء قليل التبدلات (MCNS) ترى في الأطفال الذين شخص لهم الكلاء دون سن السادسة في حين ترى في هذا العمر ٥٠٪

من حالات التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري (FSGS) و 7,7% فقط من حالات التهاب الكبب والكلية السخية المسائي (75Gs) membranoproliferative السخية السنائي السني السني السني السنيانات استناداً ويتحليل هذه البيانات استناداً إلى النمط التشريحي المرضي يبدو أن العمر المتوسط حين تشخيص الكلاء قليل التبدلات هو ٣ سنوات، وهو ٦ سنوات في التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري، و١٠ سنوات في التهاب الكبب والكلية الغشائي التكاثري. ويمكن القول؛ ابنه كلما كبر سن الطفل حين تشخيص الكلاء تناقص احتمال تشخيص النمط قليل التبدلات، وازداد احتمال تشخيص كل من التهاب الكبب والكلية الغشائي التكاثري.

تعود أهمية معرفة النمط التشريحي المرضي للكلاء إلى ما تحمله من قيمة للتنبُؤ عن مدى احتمال الاستجابة للمعالجة بالستيروئيدات. فبينما تصل الاستجابة إلى ٩٣٪ في الكلاء قليل التبدلات لا تتجاوز ٣٠٪ في التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري و٧٪ فقط في التهاب الكبب والكلية الغشائي التكاثري.

وعدا أهمية النمط النسيجي للكلاء في التنبؤ بالإستجابة للستيروئيدات يضاف كل من المنطقة الجغرافية والعررق، ففي الدول الغربية يستجيب نحو ٨٠٪ من الأطفال المصابين بالكلاء للمعالجة بالستيروئيدات، في حين لا تتجاوز هذه النسبة في كل من جنوب إفريقيا ونيجيريا ومؤخراً في غانا ٩-٥٠٪.

ولحالة التعنيد على المعالجة بالستيروئيدات قيمة تنبؤية مهمة حول احتمالات تطور الكلاء نحو الفشل الكلوي في مراحل لاحقة من الحياة، فقد تبين من إحدى الدراسات أنه حين يوضع تشخيص التهاب كبب وكلية مصلب قطعي بؤري في طفل مصاب بالكلاء فإن احتمال إصابته بالقصور الكلوي المزمن أو بالفشل الكلوي النهائي في فترة خمس سنوات من زمن التشخيص يعادل نحو ٥٠٪.

أسياب الكلاء:

تكون معظم حالات الكلاء في الأطفال بدئية المنشأ، وتسمى الكلاء الأولي أو المجهول السبب، أما الكلاء الثانوي فيصيب فئة صغيرة من الأطفال المصابين بالكلاء، وينجم عن بعض الأمراض الخمجية أو عن الأمراض الكبية الأخرى أو الجهازية. يتعلق سبب الكلاء بالعمر: إذ تسمى معظم حالات الكلاء التي تتظاهر في الأشهر الثلاثة الأولى من العمر بمتلازمة الكلاء الخلقي أو (CNS) congenital)

nephrosis syndrome. وهي تنجم عن أمراض جينية أو وراثية genetic diseases . وتشير بعض الدراسات إلى أن الأمراض الوراثية قد تكون أيضاً مسؤولة عن نحو ٤٠٪ من أسباب الكلاء الذي يتظاهر في الأشهر التسعة التالية من عمر الرضيع . وابتداء من السنة الثانية حتى نهاية العقد الأول من العمر تكون معظم حالات الكلاء من النوع المجهول السبب، ومن بعد سن عشر سنوات تبدأ نسبة حدوث الكلاء الثانوي بالازدياد.

المتلازمة الكلالية الخلقية:

يعرّف الكلاء الخلقي بأنه الكلاء الذي يبدأ ظهوره في الأشهر الثلاثة الأولى من العمر، وتنجم معظم حالاته عن أمراض وراثية ينجم معظمها عن طفرة في مورثة النفرين أمراض وراثية ينجم معظمها عن طفرة في مورثة النفرين العامن في فلعات حجاب الخلايا القدمية podocyte slit diaphragm. تم توصيف هذه الطفرات للمرة الأولى في فنلندا، ومن هنا جاءت تسميته بالكلاء من النمط الفنلندي Finnish type nephrotic syndrome. قد تحدث المتلازمة الكلائية الخلقية نتيجة لطفرات أخرى تتعلق بمورثات البروتينات الأخرى المكونة لحجاب الخلايا القدمية كبروتين البودوسين Podocin.

قد تكون المتلازمة الكلائية التي تبدأ في الأشهر الثلاثة الأولى من العمر جزءاً من متلازمات متعددة الأجهزة كما في متلازمة بيرسون Pierson syndrome ومتلازمة الظفر والرضفة عبيرسون nail-patella syndrome ومتلازمة دنيس دراش Denys-Drash syndrome وغيرها، أو نتيجة للأخماج الولادية مثل الزهري syphilis أو الخمج بالشيروس المضخم للخلايا (CMV).

المتلازمة الكلائية بعد مرحلة الرضيع:

يشكل الكلاء الأولي أو المجهول السبب معظم حالات الكلاء التي تتظاهر بعد عمر السنة، ويكون الكلاء قليل التبدلات مسؤولاً وحده عن أكثر من ٨٠٪ من هذه الحالات، أما الأنماط التشريحية المرضية الأخرى التي تصادف على نحو أقل شيوعاً في هذه المرحلة من العمر: فتضم التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري والتهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري والتهاب الكبب والكلية المسلبة المساقي البؤري والتهاب الكبب والكلية المسلبة المسابقي المسراقي الكبب المسراقي الكبب المسراقي الكبب المسراقي الكبب المسابقي الكلاء في هذه الفئة العمرية. وقد الأمراض الوراثية المسببة للكلاء في هذه الفئة العمرية. وقد أظهرت إحدى الدراسات وجود طفرات NPHS2 المتوارثة بشكل جسمي مقهور في ١٠-٢٥٪ من مجمل حالات الكلاء المعند على الكورتيزون. يتظاهر الكلاء الناجم عن طفرات NPHS2

بالبدء المبكر في الحياة وبالتَّعنيد على المعالجة بالستيروئيدات وبأن التصلب القطعي البؤري هو التظاهرة التشريحية المرضية المسيطرة في خزعة الكلية، وبتطوره نحو الفشل الكلوي النهائي في خمس سنوات من التشخيص.

هنالك طفرات أخرى يتم توارثها بشكل جسمي قاهر إلا أن معظم هذه الطفرات تميل إلى التظاهر في سن الكهولة. قد يتلو الكلاء كذلك عدداً من الأمراض الجهازية في الأطفال كالنئبة الحمامية الجهازية وفرفرية هينوخ شونلاين Henoch-Schönlein purpura والداء السكري والساركوئيد التي قد تتظاهر جميعها بالكلاء في الأطفال.

قد تكون الأخماج أيضاً - سواء أكانت فيروسية أم جرثومية أم طفيلية - سبباً في حدوث الكلاء، ولا يعرف بشكل كامل كيف يتم ذلك، ويغلب أن يكون ناجماً في معظم الحالات عن استجابة مناعية ضالة أو زائفة تجاه هذه العوامل الخمجية الممرضة؛ مما يؤدي إلى تشكل المعقدات المناعية وترسبها في الكبب الكلوية. فمثلاً يعد كل من التهاب الكبد B وك سبباً مهماً من أسباب الكلاء، وكذلك الأمر في البرداء (الملاريا) ولاسيما الرباعية malaria وكذلك الأبرداء، كما يمكن مهماً للكلاء في المناطق التي تتوطن فيها البرداء، كما يمكن لفيروس نقص المناعة المكتسب (HIV) أن يكون سبباً للكلاء، وفيس من الواضح تماماً ما إذا كان علاج هذه الأخماج سوف يغير فعلياً من سير الإصابة الكلوية؛ إلا أن بعض الدراسات تشير إلى فائدة تطبيق علاج التهاب الكبد B في تدبير تشير إلى فائدة تطبيق علاج التهاب الكبد B في تدبير

هنالك بعض الأسباب الأخرى الأقل شيوعاً للكلاء تشمل بعض الأدوية كأملاح الذهب والبنسيلامين ومثبطات الإنزيم القالب للأنجيوتنسين (ACEIs) ومضادات الالتهاب غير الستيروئيدية (NSAIDs)، وبعض الأمراض كالداء المنجلي وابيضاض الدم، إضافة إلى أشكال مختلفة من التحسسات الفذائية. ولوحظ مؤخراً ازدياد مصادفة الكلاء في الأطفال البدينين.

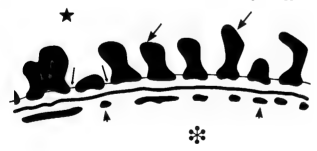
الألية المرضية للكلاء:

تعد البيلة البروتينية الغزيرة الأضطراب الرئيسي الميئز للكلاء، وعلى الرغم من أن المعلومات الأساسية التي تفسر حدوثها ما تزال إلى الآن مبنية على افتراضات وتكهنات: فإن الأدب الطبي يحتوي بعض الأدلة التي تشير إلى أن المتلازمة الكلائية قد تكون نتيجة لعيب بدئي في الكبيبات الكلوية أو لعوامل جائلة في الدوران أو لاضطراب مناعي.

١- العيوب الكبيبية البدئية: تقوم الكبة الكلوية من خلال

رشح الدم الوارد إليها بواحدة من أهم الوظائف الكلوية؛ إذ يقوم هذا الرشح بطرح السوائل والفضلات، ويحجز غالبية بروتينات الدم وخلاياه لتبقى ضمن السرير الوعائي، ويتم كل ذلك بفضل الحاجز الكبيبي الراشح المكون من خلايا بطانية متخصصة - تفصل بينها ثقوب صغيرة fenestration بعبر من خلالها الرشاحة الكبية - ومن غشاء قاعدي كبيبي تعبر من خلالها الرشاحة الكبية - ومن غشاء قاعدي كبيبي ترتبط نواتئها القدمية البعيدة foot processes بالغشاء القدمية التي القاعدي الكبيبي (الشكل)، تتصل هذه النواتئ القدمية المتجاورة بعضها ببعض بوساطة شبكات متخصصة للوصل بين كل خلية وخلية تدعى فلعات الحجاب، كما يحتوي بين كل خلية وخلية تدعى فلعات الحجاب، كما يحتوي الغشاء القاعدي الكبي كميات وافرة من البروتين السكري الفضات الهيبارين heparin sulphate proteoglycan ذي الشحنة الكهربائية السالبة؛ مما يعوق نسبياً مرور الجزيئات سلبية الشحنة مقارنة بالجزيئات إيجابية الشحنة ذات الحجم

لا تتمكن الجزيئات التي يتجاوز قطرها ٤٢ Å أو يتجاوز وزنها الجزيئي ٢٠٠ كيلو دالتون في الأحوال الطبيعية من عبور الحاجز الراشح. يتوقف قيام هذا الحاجز الراشح بعمله في منع عبور بعض الجزيئات على سلامة بنية مكوناته من النواتئ القدمية للخلايا القدمية وفلعات الحجاب وشحنة الفشاء القاعدي الكبي واكتمالها. أما في المتلازمة الكلائية فتختفي الشحنة السالبة للغشاء القاعدي إضافة الى جملة من التغيرات المورفولوجية للخلايا القدمية التي تحدث في تطور المتلازمة الكلائية.



الشكل (١) مكونات الحاجز الكبي الراشح كما تشاهد بالمجهر الإلكتروني حيث ×: لمعة الوعاء الشعري الكبي، رؤوس السهم: الخلايا البطانية، الأسهم الكبيرة: النواتئ العدمية للخلايا القدمية. <! محفظة بومان حيث البول.

أشارت الدراسات الحديثة التي أجريت على الإنسان والحيوان أن الطفرات التي تصيب المورثات المسؤولة عن بعض بروتينات فلعات الحجاب قد تسبب حدوث متلازمة كلائية

معنّدة على الستيروئيدات أو التهاب كبب وكلية مصلب قطعي بؤري أو كليهما معاً. فطفرات NPHSI التي تصيب المورثة المسؤولة عن بروتين النضرين الموجود في فلعات حجاب الخلايا القدمية تؤدي إلى حدوث المتلازمة الكلائية من النمط الفنلندي في الرضع، وطفرات NPHS2 مسؤولة عما يصل إلى ٥٧٪ من حالات الكلاء المعنّد على الستيروئيدات يصل إلى ٥٥٪ من حالات الكلاء المعنّد على الستيروئيدات في الأطفال سواء العائلية منه أم الفرادية sporadic، وتسبب طفرات Trazier متلازمة فرازييه Frazier في الأطفال؛ لكنها قد تسبب أيضاً حالات معزولة من التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري والتصلب الميزانشيمي المنتشر.

٢- العوامل الجائلة: دعمًت بعض التجارب فكرة وجود عوامل وسيطة قابلة للانحلال وقادرة على تغيير نفوذية جدر الأغشية الشعرية في المتلازمة الكلائية، ومن هذه الأدلة؛

أ- حدوث الكلاء في ولدان الأمّهات المصابات بالكلاء مما
 يحتمل معه انتقال بعض العوامل القابلة للانحلال والجائلة
 في دوران الأم الحامل إلى جنينها.

ب- تراجع كمية البيلة البروتينية تراجعاً ملحوظاً عقب معالجة أنماط مختلفة من المتلازمة الكلائية بالامتزاز المناعي immunoadsorption بالبروتين A حيث يُفترض أن تنجم هذه الاستجابة عن قيام الامتزاز المناعي بإزالة العوامل الجائلة.

ج- نكس التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري بعد زرع الكلية للمرضى المصابين بالنوع البدئي من FSGS، وقد يستجيب هذا النكس، ويهجع الكلاء الناجم عنه نتيجة معالجته بالامتزاز المناعى بالبروتين A.

د- اضطراب النفوذية الكبية في حيوانات التجربة إشر
 حقنها بمصل مرضى يحملون كلية مزروعة، وتعرَّضوا لنكس
 التهاب الكبب والكلية المصلب القطعى البؤري.

٣- الأضطرابات المناعية: مضى أكثر من ثلاثين عاماً على النظرية التي تعزو أسباب الكلاء لاضطراب في الجهاز المناعى، وقد تتالت الدلائل على ذلك، وهي:

أ- استجابة معظم أشكال الكلاء الأولي للستيروئيدات القشرية والمواد المؤلكلة alkylating agents ومثبطات الكالسينورين calcineurin والمايكوفينولات موفتيل (MPM) مروفتيل (mycophenolate mofetil وهي كلها مثبطات لعمل الخلايا التائية.

ب- هجوع الكلاء عقب الإصابة ببعض الأخماج كالحصبة والبرداء، وهي أمراض يُعرف عنها تثبيطها للمناعة الخلوية.

ج- حدوث الكلاء قليل التبدلات على نحو مرافق لبعض الأورام الخبيثة مثل داء هودجكن أو غيره من السرطانات اللمفاوية الشبكية.

الفيزيولوجيا المرضية:

العرض الرئيسي للكلاء في الأطفال هو تراكم السوائل في المسافة الخلالية الذي يتظاهر بشكل وذمة في الوجه أو بشكل وذمة معمّمة. تحتوي أجسام كل الأطفال الكلائيين المتوذّمين كميات زائدة من كلّ من الماء والصوديوم الكليّين. وعموماً يُفترض أن تنجُم الوذمة في الكلاء عن البيلة البروتينية الغزيرة التي تؤدي إلى نقص تركيز ألبومين الدم واحتباس كل من الماء والصوديوم في محاولة من العضوية للتعويض عن النضوب الحاصل في الحجم داخل الوعائي.

لا يتعرض الأشخاص الأصحاء لحدوث الوذمة؛ وذلك نتيجة التوازن القائم بين القوى التي تدفع إلى حدوث الوذمة، وهي الضغط السكوني hydrostatic pressure ضمن الأوعية الشعرية والقوى التي تحول دون ذلك، وهي الضغط الجرمي oncotic pressure ضمن الأوعية الشعرية. ينخفض مستوى ألبومين المصل حين يتجاوز معدل الضائع من الألبومين بالبول مقدرة الكبد على تصنيعه؛ الأمر الذي يؤدي إلى انخفاض الضغط الجرمي ضمن الأوعية الشعرية الوذمة؛ وبالتالي حدوث نضوب نسبي في الحجم داخل الوعائي الأمر الذي يحرض جملة من آليات الدفاع العصبية الخلطية التي ترمي إلى إعادة ملء الحجم داخل الوعائي، المحصلة النهائية لعمل هذه الآليات حبس الكلية لكل من الصوديوم والماء.

التظاهرات السريرية والتشخيص:

ا- القصة المرضية والفحص السريري: من السهل وضع التشخيص السريري للكلاء الأولي في الأطفال. فكل طفل يشكو من وذمة حول العينين أو من وذمات معممة: يضع طبيب مركز الرعاية الأولية حين يراه تشخيص الكلاء بعد أن يتأكّد من وجود بيلة بروتينية مهمة من خلال إيجابية البومين البول لأكثر من +٢ باستعمال الغميسة، أو أن تتجاوز نسبة البروتين على الكرياتينين في عينة بول عشوائية مقدار ٢ملغ بروتين/ملغ كرياتينين مع انخفاض مستوى ألبومين المصل لأقل من ٥, ٢غ/دل. من الضروري أن تؤخذ القصة السريرية بدقة من أجل نفي كل المضاعفات المحتملة ومن أجل تعرُف بعض الأطفال الكلائيين الذين يبدو الكلاء فيهم على نحو غير وصفى وتمييزهم من باقى حالات الكلاء على نحو غير وصفى وتمييزهم من باقى حالات الكلاء

العادية حيث يرجّع أن يكون الكلاء ذو التظاهرات غير الوصفية جزءاً من مرض جهازي خطير. على الطبيب الفاحص أن يهتم بتقييم حالة البطن لنفي الحبن أو الوذمة في جدار البطن الأمامي. يؤدي تمدد البطن الشديد إلى الشعور بالألم أو بعدم الارتياح غير أن استمرار ألم البطن في سياق الكلاء قد يكون ناجماً عن التهاب صفاق (بريتوان) جرثومي بدئي، وهو مضاعفة ممكنة ومهددة للحياة، أو عن وذمة في العرى المعوية أو عن نقص تروية نسبي للعرى المعوية نتيجة نضوب الحجم داخل الوعائي. وكذلك يجب نفي اسباب البطن الحاد. والأعراض التنفسية كالسعال أو صعوبة التنفس قد تدل على وجود انصباب في الجنب، ومن النادر مصادفة وذمة الرئة الحادة في الكلاء الأولي، وهي إن وجدت فغالباً ما تدل على المنشأ الثانوي للكلاء الذي يترافق واحتباس السوائل داخل السرير الوعائي احتباساً كبيراً.

تصادف البيلة الدموية المجهرية في الكلاء بنسب مختلفة تبعاً للنمط التشريحي المرضي بحيث يكون أقلها في الكلاء قليل التبدلات الذي تبلغ النسبة فيه ٢٣٪ من الحالات، وتكون النسب أعلى في الأنماط الأخرى، أما البيلة الدموية العيانية فليس من المعتاد حدوثها. قد يتظاهر الكلاء أيضاً بقصور كلوي حاد نتيجة نضوب الحجم داخل الأوعية بشدة مع ما يؤدي إليه من شح البول أو انقطاعه، وهنا ينبغي إعادة ملء السرير الوعائي بالسرعة المكنة قبل أن تتطور الحالة إذا تأخر التدبير المناسب إلى النخر الأنبوبي الحاد.

تتضمن الأعراض الجهازية التي يجب السؤال عنها في الاستجواب الحمى ونقص الوزن والتعرق الليلي والبوال والسنهاف وتساقط الشعر وقرحات الضم والطفح الجلدي والألم البطني وآلام المفاصل وتورمها. إن أياً من هذه الأعراض الجهازية قد يكون عرضاً لمرض جهازي كالنئبة العمامية الجهازية أو فرفرية هينوخ شونلاين أو الداء السكري، وهي كلها قد تسبب الكلاء. ومن الضروري ايضا الاستجواب عن سوابق المريض الدوائية ولاسيما مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية وأملاح الذهب والبنسيلامين، وهي كلها قد تكون سبباً للكلاء. وأخيراً لابد في أثناء الاستجواب من نفي الأسباب غير الكلوية للوذمات المعممة كالقصور الكبدي المزمن وقصور القلب وسوء التغذية، ومن المهم جداً كذلك معرفة القصة العائلية المفصلة؛ لأن بعض حالات الكلاء تكون عائلية المنشأ.

يعد قياس الضغط الشرياني جزءاً اساسياً من فحص المصابين بالكلاء فحصاً سريرياً، فقد يكون الضغط منخفضاً

بسبب نضوب الحجم داخل الأوعية، أو على العكس قد يكون مرتفعاً نتيجة للاستجابة العصبية الخلطية لنقص الحجم الدوراني أو لأسباب كلوية داخلية أو لخثار الوريد الكلوي في بعض الحالات النادرة. ويجب أن يتركز فحص البطن على نفي وجود إيلام أو دفاع قد يدلان على وجود التهاب صفاق جرثومي. يجب فحص النهايات بحثاً عن الحرارة الموضعية والإيلام أو الألم، وهي أعراض الخثار الوريدي.

٢- التقييم المخبري: يتحقّق تشخيص المتلازمة الكلائية
 حين وجود الثالوث الآتي:

أ- وذمة معممة.

ب- بيلة بروتينية تعرّف بإيجابية ألبومين البول لأكثر من +٢ باستعمال الغميسة أو بتجاوز نسبة البروتين على الكرياتينين في البول في عيّنة بول عشوائية مقدار ٢ملغ بروتين/ملغ كرياتينين.

يوصي الكثير من أطباء الكلية في الأطفال بإجراء تفاعل السلين على نحو منوالي للمصابين بالكلاء للتأكد من عدم إصابتهم بتدرن خفي أو تحت سريري قبل البدء بأي معالجة مثبطة للمناعة، ويكتسب هذا الأمر أهمية خاصة في بعض المناطق الجغرافية من العالم حيث يتوطن التدرن؛ وكذلك الأمر في المهاجرين الجدد القادمين من هذه المناطق. كما أن العديد من أطباء الكلية في الأطفال يفضلون عيار أضداد الحماق من نوع IgG قبل البدء بمعالجة الأطفال المصابين بالكلاء بمثبطات المناعة بغية تصنيف هؤلاء المرضى بالكلاء بمثبطات المناعة بغية تصنيف هؤلاء المرضى كمحصنين في حال إيجابية الأضداد أو غير محصنين في حال سلبيتها، وهو أمر على غاية الأهمية إذا ما تعرض حال سلبيتها، وهو أمر على غاية الأهمية إذا ما تعرض

أحدهم مستقبلاً لحالة حماق وهو قيد المعالجة بمثبطات المناعة حيث يُستطب هنا تطبيق المعالجة الوقائية لغير المحصنين منهم بالغلوبولينات المناعية الموجهة ضد فيروس الحماق وداء المنطقة (VZIG) وذلك في ٩٦ ساعة من التعرض للحماق. ويمكن لهذا التمنيع المنفعل أن يكون بالفعل منقذاً لحياة الطفل نظراً للخطورة الشديدة التي قد تنجم عن الخمج الأولى بالحماق في المريض المثبط مناعياً.

من غير المستطب في الكلاء تصوير الكليتين بالأمواج فوق الصوتية، لكن ثمة ما يدعو لذلك في بعض الحالات كوجود بيلة دموية عيانية مع نقص الصفيحات وارتفاع الضغط الشرياني ارتفاعاً مستمراً وغير مفسرً: إذ يفيد الصدى هنا في نفي خثار الوريد الكلوي.

7- خزعة الكلية: لما كانت المعالجة بالستيروئيدات تنجح في إحداث الهجوع في أكثر من ٨٠٪ من الأطفال المصابين بالكلاء الأولي: كان من المعتاد علاج من هم دون سن العاشرة بجرعة عالية من الستيروئيدات مدة تراوح بين ٤ و ٨ أسابيع قبل النظر بضرورة إجراء خزعة الكلية. وتجرى خزعة الكلية حين وجود أحد المظاهر اللانمطية التالية للكلاء:

أ- السن حين تشخيص الكلاء (أقل من سنة أو أكثر من عشر سنوات).

ب كلاء معتمد على الستيروئيدات (SDNS) أو معنَّد على الستيروئيدات (SRNS).

ج- بيلة دموية عيانية أو بيلة دموية مجهرية مستمرة أو
 وجود أسطوانات الكريات الحمر.

د- تحاليل مصلية غير طبيعية.

ه- قصور كلوي شديد ومستمر.

يضاف إلى ذلك استطباب آخر هو فترة ما قبل وضع الأطفال المصابين على المعالجة بالسيكلوسبورين أو بالتاكروليموس tacrolimus، وكلاهما من مثبطات الكالسينورين: وذلك نظراً لسميتهما الكلوية المعروفة التي قد تؤدي إلى حدوث التليف الخلالي، وحين الاستمرار بتطبيق هذه الأدوية لفترات طويلة من الزمن فإنه يوصى بمراقبة موجودات الخزعة الكلوية بمعدل مرة كل سنتين مادام استعمال هذه الأدوية مستمراً.

معالجة المتلازمة الكلالية:

المالجة الخاصة؛ يشمل العلاج البدئي لهجمة المتلازمة الكلائية الأولى البردنيزولون بجرعة ٢٠ملغ للمتر المربع من سطح الجسم في اليوم (الحد الأقصى ٨٠ملغ يومياً) مدة ٤ إلى ٨ أسابيع، يتلوها تخفيض الجرعة لتصل إلى ٤٠ملغ

للمتر المربع كل يومين مدة ٤ إلى ٨ أسابيع، ثم يتلو ذلك تخفيض الجرعة تدريجياً إلى أن يوقف الدواء كلياً. وقد تبيَّن أن مدة الهجوع المحدث بالعلاج تطول مع طول مدة المعالجة بالستيروئيدات، ويقل كذلك معدل تواتر النكس. وهنالك أدوية بديلة يمكن استعمالها في الكلاء كثير النكس أو المعتمد على الستيروئيدات من أجل إحداث الهجوع والحفاظ عليه من دون أن تستعمل الستيروئيدات لتجنيب المريض تأثيراتها الجانبية، وتضم هذه الأدوية السيكلوفوسفاميد، وليفاميزول، وسيكلوسبورين، وتاكرونيموس، ومايكوفينولات موفتيل. أما الأدوية الأكثر استعمالاً في الكلاء المعند على الكورتيزون؛ فتضم السيكلوسبورين والتاكروليموس والجرعات العالية الوريدية من المثيل بردنيزولون والمايكوفينولات موفتيل، بيد أن فعالية هذه الأدوية نفسها في حالة الكلاء المعنَّد تكون أقل مقارنة بفعاليتها في الكلاء كثير النكس أو المعتمد على الستيروئيدات.

التنبير العام:

الوذمة: تحتوي أجسام الأطفال المكلوئين المتودَّمين كمياتِ زائدة من كلُّ من الماء والصوديوم الكليئين، لذلك كان لابد من تحديد الوارد من الملح ومن السوائل على نحو معتدل إضافة إلى استعمال المدرَّات استعمالاً حكيماً. أما الحمية الغذائية فيجب أن تأتي بوارد بروتيني يعادل ١٣٠–١٤٠٪ من الوارد الموصى به للأطفال الأصحاء من العمر نفسه إضافة إلى تجنُّب الدسم المشبعة لتلافي تفاقم فرط شحوم الدم.

يكون الحجم داخل الوعائي عادة منخفضاً، لذلك يجب حصر استعمال المدرات بالحالات التي يتم فيها التأكّد من عدم وجود نضوب مهم في الحجم داخل الوعائي، أو أن تستعمل المدرات بعد إصلاح هذا النضوب بتسريب الألبومين وريدياً باستمرار بجرعة ١-٢غ/كغ/باليوم موزعة على ثلاث مرات أو أربع. أما المدرات فيجب تأخير استعمالها إلى ما بعد انقضاء فترة ٣ إلى لا ساعات على البدء بتسريب الألبومين للإقلال من خطر تفاقم نضوب الحجم داخل الوعائي الذي قد يكون موجوداً من قبل. يُفضلُ أن يُرفع تركيز الألبومين في الدم ببطء حتى الوصول بتركيزه إلى تركيز الألبومين في الدم ببطء حتى الوصول بتركيزه إلى الجرمي داخل الوعائي إلى الوضع المناسب، ومن غير المفيد من الناحية السريرية الإصرار على رفع تركيز ألبومين الدم بلى القيم الطبيعية.

تعد مدرات العروة - ولاسيما الفيروزومايد- الأكثر

استعمالاً في سياق الكلاء، هنالك العديد من العوامل التي تسيء إلى فعالية الفيروزومايد في الكلاء. ومن أجل التغلُب على ذلك يمكن رفع الجرعة أو تطبيقه على نحو متزامن مع الألبومين أو مع مدرات الأنبوب البعيد مثل المدرات التيازيدية أو الميتولازون mctolazone. يطبق الفيروزومايد بجرعة تزيد على جرعته المعتادة بما نسبته ٢٠٠-٣٠٠٪ من أجل الوصول إلى التأثير المُبتغى منه.

ويجب الانتباه حين استعمال هذه المدرات الثلاثة إلى احتمال حدوث تأثيراتها الجانبية الشائعة والخطرة، وهي الخثار والاضطرابات الشاردية - كنقص بوتاسيوم المصل والقلاء الاستقلابي وفرط كالسيوم البول والكلاس الكلوي - والسمية السمعية.

لقد أثبتت التدابير غير الدوائية في علاج الودمة فائدتها أيضاً، ومنها رفع الأطراف – أو رفع الصفن عند تودمه بشدة – إلى أعلى من مستوى القلب مما يؤدي إلى زيادة الضغط السكوني في الأنسجة؛ الأمر الذي يساعد على إعادة توزيع سائل الودمة نحو الفضاء داخل الوعائي.

فرط شحوم الدم في مرضى الشائع ارتفاع شحوم الدم في مرضى الكلاء كارتفاع كل من كوليستيرول البلاسما الكلي وكوليستيرول LDL و VLDL والشحوم الثلاثية والليبوبروتين A. أما كوليستيرول HDL فيكون عادة منخفضاً.

يكون فرط شحوم الدم في مرضى الكلاء المستجيبين للمعالجة بالستيروئيدات عابراً على الأغلب، فسرعان ما تعود مستويات الشحوم في البلاسما إلى القيم الطبيعية مع دخول الطفل بحالة الهجوع. أما المصابون بالكلاء المعند على الستيروئيدات: فغالباً ما يستمر فرط شحوم الدم لديهم ما بقيت البيلة البروتينية. وقد بيّنت الدراسات أن معالجة فرط شحوم الدم دوائياً في الأطفال المكلوئين المعندين على المعالجة قد تؤدي إلى الإقلال من الخطورة المستقبلية لكلِّ من المضاعفات القلبية الوعائية وترقى الإصابة الكلوية.

تناولت بعض الدراسات فعل الستاتين statins وأمانه في خفض شحوم الدم في الأطفال، وبيئنت أن هذه المجموعة الدوائية آمنة الاستعمال، وهي أيضاً فعالة في خفض الكوليستيرول الكلي بنسبة ٤٠٪ والشحوم الثلاثية بنسبة ٣٠-٤٤٪ في فترة ٢-٦ أشهر. وعلى الرغم من ذلك لابد من دراسات أوسع و متابعة طويلة الأمد لفعاليتها وأمانها.

الأدوية المضادة للبيلة البروتينية: يتزايد يوماً بعد يوم استعمال الأدوية المثبطة للإنزيم القالب للأنجيوتنسين (ACEls) في تدبير البيلة البروتينية المستمرة وفي السيطرة

على ارتفاع الضغط الشرياني في الأطفال المصابين بالكلاء المعند أو المعتمد على الستيروئيدات. وقد تبين أن تأثير ACEIs المضاد للبيلة البروتينية antiproteinuric effect متعلق بالجرعة: إذ إن الجرعات العالية كانت أكثر فعالية. أما الأدوية الحاصرة لمستقبلات الأنجيوتنسين (ARBs) فقد تبين أن لها أيضاً الخصائص نفسها المضادة للبيلة البروتينية.

مضاعفات الكلاء:

1- الأخماج: تعد الأخماج الطارئة من أخطر مضاعفات الكلاء، وعوامل الخطورة المؤهبة للأخماج عديدة: أهمها انخفاض مستويات IgG في المصل نتيجة ضياعه في البول، واضطراب وظيفة اللمفاويات التائية، وانخفاض مستويات العامل B (الطليعة المفعلة للمتممة C3) والعامل D: مما يؤدي إلى تناقص المقدرة على طهي الجراثيم ذات المحفظة، ومثال ذلك المكورات الرئوية. يضاف إلى ما سبق استعمال الستيروئيدات وغيرها من مثبطات المناعة في أثناء النكس: الأمر الذي يزيد من التأهب لحدوث الخمج.

يعد التهاب الصفاق الجرثومي الأولي أكثر المضاعفات شيوعاً وخطورة ونسبة حدوثه نحو ه ٪ من الأطفال المصابين بالكلاء. من الأخماج الأخرى يذكر التهاب النسيج الخلوي، وانتان الدم، والتهاب السحايا، وذات الرئة. تنجم معظم هذه الأخماج عن المكورات الرئوية ولاسيما في التهاب الصفاق الأولي أو عن المكورات العنقودية في التهاب النسيج الخلوي، وقد تصادف أيضاً العضويات سلبية الغرام مثل الإيشريكية القولونية المناسات. H. influenzae

يتظاهر التهاب الصفاق الأولي في الطفل المصاب بالكلاء بحمى مع إيلام البطن وارتفاع تعداد الكريات البيض في الدم ضمن سياق عام يضم أيضاً الوذمات والحبن. وقد يصعب أحياناً وضع التشخيص الصحيح لالتهاب الصفاق في الوقت المناسب: لذلك يجب بزل البطن حين الشك بالتشخيص من أجل إجراء الفحص المجهري وزرع السائل الصفاقي. يتأكّد التشخيص حين اجتماع الموجودات السريرية السابقة مع ارتفاع تعداد الكريات البيض في سائل الصفاق لأكثر من كرية/مم أ. والمكورات الرئوية والإيشريكية القولونية هي أكثر العضويات مصادفة. أما التغطية التخبرية (التجريبية) وشائح الزرع وتعديل الصادات المستعملة وفقاً للتحسس الجرثومي إن دعت الضرورة لذلك. من الضروري اتخاذ الإجراءات الوقائية المناسبة في مريض الكلاء لوقايته من التهاب الصفاق بتحصينه ضد العضويات المرضة المحتملة التهاب الصفاق بتحصينه ضد العضويات المرضة المحتملة التهاب الصفاق بتحصينه ضد العضويات المرضة المحتملة

آو تطبيق الصادات وقائياً. ويوصى بإعطاء لقاح المكورات الرئوية الذي يكون أكثر فعالية في الأطفال المعتمدين على الستيروئيدات مقارنة بالمعندين عليها وكذلك في الذين لا يتلقّون العلاج بالستيروئيدات بالمقارنة مع الذين يتلقّونها لحظة إعطاء اللقاح. وتشير الأكاديمية الأمريكية لطب الأطفال إلى ضرورة استعمال لقاح الرئويات من النوع المقترن سباعي التكافؤ heptavalent conjugated pneumococcal سباعي التكافؤ vaccine لجميع الأطفال حتى سن ٢٣ شهراً. أما الأطفال في سن ٢٤ شهراً بمن فيهم المصابون بالكلاء: فتوصي هذه الأكاديمية بحصر إعطاء لقاح الرئويات على الذين يعتقد أنهم على درجة متوسطة أو شديدة من الخطورة.

قد تكون الأخماج القيروسية ولاسيما الحماق مهددة لحياة الأطفال المصابين بالكلاء، لذلك كان لابد من استقصاء الحالة المناعية المتعلقة بالحماق لمرضى الكلاء؛ ليلقح غير المنعين منهم ضد الحماق حين انتقالهم إلى مرحلة العلاج المتناوب بالستيروثيدات، وهي المرحلة التي يطبق فيها البردنيزولون بجرعة كل ٤٨ ساعة. وإذا تعرض الطفل غير المنع ضد الحماق إلى حالة حماق وهو قيد العلاج بمثبطات المناعة يجب عندها تحصين المريض مباشرة وسريعاً بالتمنيع المنفعل بتسريب الغلوبولينات المناعية الخاصة بالحماق وداء المنطقة (VZIG) على أن يتم ذلك في الخاصة من لحظة التعرض بغية الإقلال من خطر حدوث الخمج الجهازي بالحماق.

أما استعمال الصادات وقائياً للمصابين بالكلاء فما زال موضع جدل لم يحسم بعد.

Y- الانصمام الخشاري: يحدث الانصمام الخشاري thromboembolism في ٨, ١-٥٪ من الأطفال المصابين بالكلاء، ونسب حدوثه أعلى في المعندين على المعالجة بالستيروئيدات بالمقارنة مع المستجيبين لها. يعود سبب التأهنب لحدوث الخشار في الكلاء إلى مجموعة من العوامل المتعلقة باضطرابات شلال تخثر الدم، ومنها زيادة التصنيع الكبدي باضطرابات شلال تخثر الدم (العوامل المال المناه الموامل المناه ال

ولاسيما الأوردة العميقة للساق والأوردة الحرقفية الفخذية والوريد الأجوف السفلي. يساهم أيضاً استعمال القثاطر الوريدية المركزية في زيادة فرص تشكل الخثار الوريدي. وقد يشاهد خثار الوريد الكلوي الذي يتظاهر بشكل بيلة دموية عيانية مع قصور كلوي حاد أو من دون ذلك، وعند الشك بهذا التشخيص يجب دراسة الأوعية الكلوية بالأمواج فوق الصوتية باستخدام الدوبلر، أو بالرئين المغنطيسي من أجل نفي التشخيص أو تأكيده.

أما الصمة الرئوية فهي من المضاعفات الهامة التي قد تكون قاتلة إن لم تشخص باكراً. ومن النادر مصادفة خثار الأوردة الدماغية، وغالباً ما يصيب الجيب السهمي. ينبغي في كل حالة خثار أن تتوجه الاستقصاءات نحو نفي احتمال وجود أحد الحالات الوراثية التي تؤهب للخثار. يتألف التدبير الحاد للخثار الوريدي – بعد أن يتم التأكد من تشخيصه بالوسائل الشعاعية سالفة الذكر – من تسريب الهيبارين أو الهيبارين ذي الوزن الجزيئي المنخفض في المرحلة الأولى على أن يستبدل به بعد ذلك الوارفارين المرحلة الأولى على أن يستبدل به بعد ذلك الوارفارين هؤلاء الأطفال للنكس مجددا: وجب وضعهم على المعالجة الوقائية ضد تخثر الدم في أثناء فترة النكس.

الإنداره

تعد استجابة الكلاء البدئية معالجة بالستيروئيدات أهم مشعر على حسن الإنذار المتعلق أساساً ببقاء الوظيفة الكلوية ضمن الحدود الطبيعية في المستقبل. يكون إنذار الكلاء ممتازاً في الأطفال الذين يدخلون في حالة الهجوع الكامل بعد فترة ثمانية أسابيع من المعالجة بالستيروئيدات. ويكون الإنذار محتفظاً به عند الذين يفشلون في الدخول بالهجوع. وعموماً ينجح ٨٠٪ من الأطفال المصابين بالكلاء المشخص حديثاً في الوصول إلى الهجوع الكامل حين معالجتهم بالستيروئيدات.

يختلف معدل الاستجابة للمعالجة بالستيروئيدات تبعاً للنمط التشريحي المرضي للكلاء، ويكون المعدل الأعلى في الكلاء قليل التبدلات: إذ يصل إلى ٩٣٪ من المرضى مقارنة مع ٥٦٪ في التهاب الكبب والكلية الميزانشيمي المنمي و٧٠٪ في التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري و٧٪ في التهاب الكبب والكلية المصلب القطعي البؤري و٧٪ في الاعتلال الكبي الغشائي. وعموماً يمكن القول: إن معدل الاستجابة للمعالجة بالستيروئيدات ينخفض مع تقدم عمر الطفل عند تشخيص الكلاء.

ينكس الكلاء مرّة أو أكثر في ٧٠٪ من الأطفال المستجيبين للمعالجة بالستيروئيدات، ويقلُ تواتر النكس مع تقدمهم بالعمر. أما عوامل الخطورة التي قد تُنْبِئ باحتمال تعرض الطفل للنكس المتكرر أو للاعتماد على الستيروئيدات فهي لم تُدرس بالشكل الكافي غير أن هنالك ما يشير في الأدب الطبي إلى اثنين من عوامل الخطورة هذه وهما: ١) سن الطفل دون الخمس سنوات حين التشخيص و٢) طول أمد الفترة اللازمة لإحداث الهجوع البدئي.

يتعرف الطبيب في أثناء معالجة الكلاء الحالات التي تعتمد على المعالجة بالستيروئيدات، وهي تحمل خطورة عالية للإصابة الكلوية المترقية: إذ يقدر بأن ٤٠-٥٠٪ منها سوف يصاب حاملوها بالقصور الكلوي المزمن أو الفشل الكلوي المنهائي في فترة خمس سنوات على الرغم من المعالجة المكثفة بمثبطات المناعة. وتعرض – في الأطفال المصابين بالتهاب الكبب والكلية المصاب القطعي البؤري

الذين تتطور آفتهم نحو الفشل الكلوي النهائي- مشكلة تتعلق بزرع الكلية؛ إذ يحتمل أن يتعرض ٣٠٪ منهم إلى نكس الإصابة في الكلية المزروعة؛ الأمر الذي قد يؤدي إلى فقدان وظيفة الطعم في ٥٠٪ منهم.

لقد مكن استعمال كل من الصادات والستيروئيدات في علاج الكلاء من خفض نسب الوفيات من ٢٠-٧٧ إلى ما دون ٥٠. ويعد الخمج وما يزال سبباً مهماً من أسباب هذه الوفيات.

ومع أن الكلاء يعد واحداً من أكثر الأمراض الكلوية شيوعاً في الأطفال فإن الغموض ما يزال يلف بعض جوانبه ولاسيما المتعلقة بآليات عمل مثبطات المناعة التي كثيراً ما توصف في علاجه. وعلى الرغم من ذلك فالإندار المتعلق بالحفاظ على الوظيفة الكلوية الطبيعية في المدى البعيد يكون ممتازاً باستثناء الحالات التي لا تستجيب منذ البدء على نحو كلى للمعالجة بالستيروئيدات.

الصرع في الأطفال

عمر إسماعيل

تماریف:

النوبة الاختلاجية: هي اضطراب مضاجئ في وظيفة القشر الدماغي، يتجلى بأعراض حركية أو حسية أو ذاتية: أو اجتماعها معاً.

المسرع epilepsy: هو حدوث نوبتين اختلاجيتين أو أكثر من دون عامل محرض.

ويمكن استخدام تعبير النوبة الاختلاجية أو النوبة الصرعية على نحو متبادل للحالة نفسها في مرضى الصرع المشخصين.

الصرع مجهول السبب (الفامض) idiopathic epilepsy: تعبير يطلق على النوب التي لا يمكن معرفة سببها، ويكون الريض فيها طبيعياً.

الصرع الثانوي أو المرضي symptomatic/ secondary: epilepsy تعبير يطلق على النوب التي يمكن تحديد سببها. الحدوث:

تقدر نسبة وقوع الصرع بـ ٢-٥/١٠ آلاف سنوياً، في حين تقدر نسبة شيوع الصرع بـ ٤-١٠/ألف.

التصنيف:

من المهم تحديد نمط النوب الصرعية لأنه قد يدل على سبب الاختلاجات، كما يفيد في انتقاء العلاج وتحديد الإنذار البعيد.

قد يكون التصنيف السريري للنوب الصرعية صعباً بسبب تشابهها أو اختلاطها أحياناً, وهنا يأتي دور تخطيط الدماغ الكهربائي المساعد على وضع التشخيص.

يعتمد تصنيف الصرع على نوع النوب إن كانت موضعة أو معممة وكذلك على موجودات تخطيط الدماغ الكهريائي electroencephalography (EEG)، وعموماً يتم تقسيم الصرع إلى نوعين رئيسين: صرع معمم وصرع موضع.

التصنيف العالمي للنوب الصرعية في الأطفال: ١- نوب صرع موضعة:

أ- بسيطة simple؛ حسية sensory، وحركية motor، ونفسية psychological، وذاتية (مستقلة) autonomic.

ب معقدة.

ج- نوب موضعة مع تعمم ثانوي.

٧- صرع معمم:

- نوب الغياب absence.

- نوب مقویة tonic.
- نوب رمعية clonic.
- نوب مقویة رمعیة tonic- clonic.
- نوب رمعية عضلية myoclonic.

تشخيص النوب الصرعية:

يعتمد تشخيص النوب الصرعية على أربعة أسس: الأول تمييز النوبة الصرعية، والثاني تصنيف النوبة الصرعية، والثالث تحديد المتلازمة الصرعية. وأخيراً الألية الإمراضية.

ا- يعتمد تمييز النوبة الصرعية بشكل أساسي على رؤية النوبة: الأمر الذي قليلاً ما يحدث، لذلك يجب الاعتماد على سماع وصف دقيق ومفصل لكل مراحل النوبة: من وضعية الطفل وعمله قبل النوبة (ماذا كان يعمل)، ثم الأعراض السابقة للنوبة أو الأعراض المنبئة للنوبة، ثم بدء النوبة وسيرها بالتفصيل الدقيق، ثم توقف النوبة ونهايتها وكيفية ذلك، وأخيراً الأعراض أو العلامات التي بقيت بعد انتهاء النوبة (شلل أحد الأطراف مثلاً).

٧- يعتمد تصنيف النوب الاختلاجية أيضاً رئيسياً على القصة ووجود أعراض سابقة للنوبة (ألم بطني أو أهلاس بصرية أو سمعية مثلاً) وفي أثناء بدء النوبة وسيرها، كبدء الاختلاج في جهة أو طرف، وميلان الوجه والرأس دائماً إلى الجهة نفسها في حالة الصرع الموضع.

٣- يعتمد تحديد المتلازمة الصرعية على عدة عوامل أهمها: نوع النوب الصرعية من القصة، وكذلك عمر البدء بالأعراض وسيرها، وموجودات تخطيط الدماغ الكهربائي، إضافة إلى العامل أو العوامل المسببة.

إن تحديد الآلية الإمراضية مرتبط بما سبق مع إجراء الاستقصاءات اللازمة والمناسبة بحسب الحالة وعمر الطفل مثل: الرئين المغنطيسي والاستقصاءات الاستقلابية وغيرها.

اولاً- النوب الصرعية البؤرية (الموضعة) focal seizures:

تؤلف النوب الموضعة نسبة كبيرة من اختلاجات الطفولة؛ إذ قد تصل حتى ٤٠٪. وهي تصنف في بسيطة أو معقدة. لا يضطرب الوعي فيها إن كانت بسيطة ويضطرب إن كانت معقدة.

١- النوب الصرعية الموضعة البسيطة: الفعالية الحركية
 هي الشكل الأكثر شيوعاً لها، تتميز بحركات رمعية أو مقوية

متواقتة، وهي تميل إلى أن تصيب الوجه والعنق والأطراف أو إمالة الرأس وحركات العينين، وهي شائعة في الصرع الموضع البسيط.

قد يشكو بعض المرضى من النسمة aura التي تتظاهر بعدم ارتياح صدري أو صداع، وقد تكون هذه النسمة التظاهرة الوحيدة للنوبة الاختلاجية. ويصعب على الأطفال - لسوء الحظ - وصف النسمة، وهم يصفونها كأنها شيء ممتع أو شيء ما غريب يزحف بداخلهم.

تستمر النوبة الصرعية عادة بين ١٠-٢٠ ثانية، ويمكن أن تختلط مع العرات tic، ولكن الأخيرة تتميز بهز الكتفين؛ والرمش بالعين؛ أو تقطيب الوجه، وتتضمن بصفة أساسية الوجه والكتفين. والعرات يمكن أن تثبط في حين لا يمكن السيطرة على الاختلاجات الموضعة، وقد يبدو على تخطيط السيطرة على الاختلاجات الموضعة، وقد يبدو على تخطيط الدماغ الكهريائي ذرى spikes أو موجات حادة sharp waves أحادية الجانب أو ثنائية أو متعددة البؤر في المرضى المصابين بصرع موضع بسيط.

Y-النوب الموضعة المعقدة؛ قد تبدأ النوب الموضعة المعقدة باختلاج جزئي بسيط مع نسمة أو من دون نسمة، يتبعها اضطراب الوعي أو قد يرافق النوب المعقدة الموضعة منذ البدء تغير في حالة الوعي. تتألف النسمة من شعور غير مريح، وعدم ارتياح شرسوفي أو الخوف، وهي توجد في ٣٠٪ من الأطفال مع النوب الموضعة المعقدة أو البسيطة، ومن الصعب تقديرها بدقة في الأطفال.

قد يحدث تحديق قصير staring مع طَرُف العين blinking؛ أو توقف مفاجئ في الفعالية قد يلاحظه الأبوان، إضافة إلى ذلك يكون الطفل غير قادر على التواصل مع الأخرين؛ أو أنّه يدرك فترات اضطراب الوعي في أغلب الحالات. وأخيراً فإن فترات تغير مستوى الوعي قد تكون قصيرة وغير متكررة، ولذلك يحتاج تحديدها إلى شخص خبير أو إلى تخطيط الدماغ الكهربائي EEG.

الذاتية أو التلقائية automatisms مظهر شائع للنوب الموضعة المعقدة في الأطفال تحدث في ٥٠- ٧٥٪ من الحالات، وكلما كان عمر الطفل أكبر كان تواتر حدوثها أكثر. وقد تتلو غياب الوعي وتستمر إلى الطور ما بعد النوبة، ولكن الطفل لا يمكنه تذكرها عادة.

يتميز السلوك التلقائي automatic behavior المشاهد في الأطفال تحت عمر السنة بمص الشفتين lips smacking والمضغ والبلع والإلعاب الشديد. وقد يكون هذا السلوك سلوك الطفل الطبيعي، ومن الصعب تمييزه من السلوك

التلقائي automatisms المشاهد في النوب الموضعة المعقدة. يوجه السلوك التلقائي المتكرر الطويل الأمد والمترافق والتحديق مع طرف العين أو نقص الاستجابة على الأغلب إلى الصرع الموضع المعقد في الطفل الرضيع infant.

أما في الأطفال الأكبر سناً فيتألف السلوك التلقائي من حركات نصف هادفة، غير متناسقة وتصرفات إيحائية غير واعية متضمنة شد الملابس أو أغطية الأسرة: أو الحك: أو الشي أو الركض في نمط متكرر غير موجه.

قد ينجم عن انتشار الانفراغات الصرعية في أثناء النوب الموضعة المعقدة تعمم ثانوي secondary generalization مع اختلاج رَمَعي أو مقوي رمعي. وقد يلاحظ في أثناء انتشار الانفراغات الصرعية خلال نصف الكرة الدماغية: انحراف الرأس إلى الجهة المقابلة، أو وضعية خلل التوتر dystonia أو الحركات المقوية أو الرمعية في الأطراف والوجه.

تستمر النوبة الاختلاجية الموضعة المعقدة دقيقة حتى دقيقتين، وهي أطول من الاختلاج الموضع البسيط أو نوب الغياب.

تبدو في نوبات الاختلاج الموضع المعقد موجات حادة spikes أو بؤرية أو متعددة على تخطيط الدماغ الكهربائي، ولكن التخطيط يبدو طبيعياً في نحو ٢٠٪ إلى ٣٠٪ من الأطفال والرضع المصابين باختلاج موضع. وفي هؤلاء المرضى قد يلجأ إلى الحرمان من النوم: أو دراسة المريض المفطوم من أدوية الاختلاج داخل المستشفى لتحريض النوب الصرعية وكشف الموجات الحادة على تخطيط الدماغ الكهربائي EEG.

قد تستطيع دراسات الدماغ الشعاعية - كالتصوير المقطعي المحوسب (CT) وبطريقة magnetic resonance imaging وبطريقة أفضل وأدق الرئين المغنطيسي (MRI) في الأطفال المصابين باختلاج جزئي معقد ولديهم موجات حادة موضعة ناشئة من الفص الجبهي أو الجداري أو القضوي - كشف شذوذ بنيوي thesio temporal sclerosis أو الورم العابي أمستان أو التهاب الصدغي الأنسي mesio temporal sclerosis أو الكيسات العابي المستعندة، أو الاحتشاءات أو التشوهات الشريانية تحت العنكبوتية، أو الاحتشاءات أو التشوهات الشريانية الوريدية أو الأورام الدبقية بطيئة النمو.

العلاج الأساسي هو اللاموتريجين lamotrigine والكاربامازيين carbamazepine.

7- الصرع الموضع الحميد مع ذرى صدغية مركزية :benign childhood epilepsy with centro temporal spikes نمط شائع من الصرع الموضع في الطفولة، إنداره ممتاز،

يحدث في أطفال طبيعيين بين عمر ٢-١٤ سنة وقمة حدوثه بين ١٠-١ سنوات. وهناك عادة قصة عائلية إيجابية للصرع (الاختلاجات الموضعة).

تقتصر العلامات الحركية والأعراض الحسية الجسمية على الوجه، وتتضمن الأعراض البلعومية الفموية تقلصات مقوية وخدر اللسان والوجنة خدراً أحادي الجانب (وخاصة على طول اللثة). وترافقها أصوات صادرة عن الحلق وعسر البلع والإلعاب الشديد. وقد تنتشر التقلصات المقوية الرمعية أو الخدر إلى الأطراف في الجهة نفسها. قد يكون الوعي سليماً أو مضطرباً، والاختلاج الموضع قد يتطور إلى اختلاج معمم ثانوي. عدد النوب قليل في أغلبية الأطفال اختلاج معمم ثانوي. عدد النوب قليل في أغلبية الأطفال وتحدث نوبة واحدة فقط في نحو ٢٠٪ من الأطفال المصابين، في حين تحدث في نحو ٢٠٪ منهم نوبات متكررة. يحدث هذا الشكل من الصرع في أثناء النوم في ٥٧٪ من المرضى، في حين يشاهد الاختلاج الموضع المعقد عادة في ساعات في حين يشاهد الاختلاج الموضع المعقد عادة في ساعات الاستيقاظ.

يشخص تخطيط الدماغ الكهربائي EEG هذا النوع من الصرع بوجود أمواج حادة وذرى في المنطقة الصدغية الركزية centro temporal أو المنطقة الرولاندية rolandic مع خلفية فعالية كهربائية طبيعية normal background activities

من الضروري إعطاء الأطفال المصابين بنوب متكررة مضادات الاختلاج، ولكن يجب ألا توصف منوالياً بعد الاختلاج الأول. والكاريامازين هو الدواء المفضل الذي يجب أن يستمر العلاج به مدة سنتين على الأقل، أو حتى عمر ١٤- ١٦ سنة حين تحدث هدأة المرض remission عفوياً.

epilepsia partialis التهاب الدماغ لراسم وسين التهاب دماغ تحت continua, Rasmussen encephalitis: التهاب دماغ تحت الحاد وهو من أسباب الحالة الصرعية الموضعة المستمرة. قد يسبق ظهور النوبة الصرعية الموضعة مرض حموي غير نوعي، وقد تكون هذه النوب متكررة بشدة أو مستمرة، والبدء عادة قبل سن العاشرة.

تظهر بتخطيط الدماغ الكهريائي فعالية اشتدادية منتشرة مع موجات بطيئة.

من المحتمل أن يكون سبب المرض وجود أضداد ذاتية ترتبط بمستقبلات الخلوتامات glutamate receptors وتحرضها.

المرض مترقِّ وقد يكون قاتلاً، ولكنه يصبح محدداً لذاته مع عقابيل عصبية بؤرية، وقد يترك عقابيل حركية كالخزل

الشقي.

العلاج هو بمضادات الاختلاجات مع الستيروثيدات القشرية والغلوبولين الوريدي iv immunoglobulin.

ثانياً - النوب المعممة generalized seizure:

ا- نوب الغياب (قديماً: الصرع الصغير) absence والعلام توقفا وpilepsy تتميز بتوقف الفعالية الحركية أو الكلام توقفا مفاجئاً مع طرف الحاجبين: وأحياناً مع حركات مص شفاه أو بلع أو حركات تلقائية غير هادفة كشد الثياب، ولا تترافق أبداً والنسمة. هذه النوب غير شائعة قبل عمر خمس سنوات، وهي أكثر حدوثاً في الفتيات. ونادراً ما تستمر النوبة أكثر من ٣٠ ثانية، وهي لا تترافق وحالة ما بعد الاختلاج، وقد تتكرر أكثر من ٢٠ مرة يومياً. هذه الصفات تميز نوبات الغياب من الاختلاجات المعقدة الموضعة. لا يفقد المريض مقوية الجسم ولكن الرأس قد يسقط قليلاً نحو الأمام.

يتابع المريض نشاطه بعد النوبة طبيعياً. ويحدث فرط تهوية مدة ٣-٤ دقائق عادة.

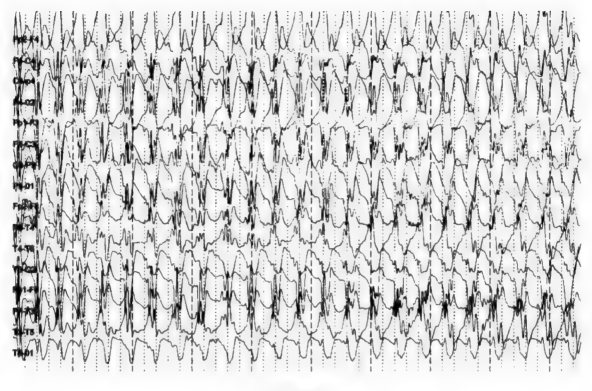
يظهر تخطيط الدماغ الكهربائي (الشكل ١) موجات حادة وصفية معممة بمعدل ٣ في الثانية والسيما في أثناء فرط التهوية hyperventilation.

ترافق الاختلاجات المعقدة غير الوصفية (صرع الغياب غير الوصفي) أعراض حركية، تتألف من حركات عضلية مقوية في الوجه والأصابع أو الأطراف وأحياناً فقدان مقوية الجسم.

العلاج الأساسي هو الإيتوسكسمايد ethosuximide وقالبروات الصوديوم sodium valproate، الإنذار جيد.

Y- الصبرع المعمم المقوي - الرمعي tonic-clonic: هذه الاختلاجات شائعة جداً وقد تتلو الاختلاج الموضع مع بدء بؤري (تعمم ثانوي) أو تحدث وحدها. وقد تترافق ونسمة مما يشير إلى بدء بؤري لنوبة الاختلاج. من المهم سؤال أهل الطفل عن وجود النسمة: إذ إن وجودها يشير إلى مكان الأفة أحياناً. يفقد المريض الوعي مباشرة، تنحرف العينان إلى الخلف، ويبدو في كل عضلات الجسم تقلص مقو، ويزرق الطفل بالترافق مع توقف التنفس apnea: يُستهل الطور الرمعي بتقلصات رمعية تتناوب مع ارتخاء المجموعات العضلية المختلفة. يتباطأ الطور الرمعي كلما اقتربت نوبة الاختلاج من نهايتها - وهي تستمر عادة عدة دقائق - ويتنهد الطفل حين تقترب النوبة من النهاية.

قد يعض المريض لسانه في أثناء الاختلاج ولكن نادراً ما يتقياً، ومن الشائع في هذا الشكل من الاختلاج فقدان



الشكل (١)

السيطرة على المسرات ولاسيما المثانة.

يجب إزالة الألبسة الضيقة والمجوهرات حول العنق، يوضع المريض على أحد جنبيه ويجعل العنق والفك السفلي بوضعية فرط البسط لتساعد التنفس. والفم يجب ألا يفتح قسراً بإصبع الطبيب أو بأي جسم؛ لأن أسنان الطفل قد تستنشق أو قد تحدث أذية للجوف الفموي البلعومي. يكون الطفل بعد نوية الاختلاج نصف مسيوت semi comatose ويبقى في حالة نوم عميق مدة تراوح بين نصف ساعة وساعتين. إذا فحص المريض في أثناء نوية الاختلاج أو مباشرة بعدها قد تكون المنعكسات الوترية فيه مشتدة، أو يرى الرمع، أو يكون المنعكسان الأخمصيان بالانبساط يرى الرمع، أو يكون المنعكسان الأخمصيان بالانبساط جبهى مزدوج شديد.

يظهر تخطيط الدماغ الكهربائي هبات معممة من أمواج حادة أو ذرى وأمواج بطيئة spikes and slow waves وقد يكون طبيعياً بين النوب.

العلاج الأساسي هو **شا**لبروات المسوديسوم sodium valproate.

٣-الصرح الخلجائي myoclonic في الأطفال؛ يتميز هذا الاضطراب باختلاجات متكررة تتألف من تقلصات عضلية قصيرة متناظرة غالباً مع فقد مقوية الجسم والسقوط أو

الانحناء slumping نحو الأمام، مما قد يسبب أنيات في الوجه والفم. يتضمن الصرع الخلجاني مجموعة مختلفة من الحالات أسبابها مختلفة ونتائجها متنوعة. يمكن تصنيف الصرع الخلجاني في الأطفال في خمس مجموعات،

أ- الخلجان الحميد في الرضع repilepsy of infancy sepilepsy of infancy sepilepsy of infancy sepilepsy of infancy of infancy sepilepsy of sepilepsy of infancy sepilepsy sepil

ب- الصرع الخلجائي الوصفي ذو البدء في الطفولة الباكرة الأطفال الذين يصابون بهذا النوع من الصرع يكونون طبيعيين قبل بدء الاختلاجات، ويكون الحمل والخاض والولادة كلها طبيعية وتطورها سليم. متوسط عمر البدء هو سنتين ونصف ولكنه يراوح بين ٦ أشهر و ٤ سنوات. تردد الاختلاجات الخلجائية متغير، فقد تحدث عدة مرات يومياً أو تكون الفواصل بينها عدة أسابيع. وقد تحدث في بعض الأطفال اختلاجات حرارية أو اختلاجات حرارية مقوية - ومعية قد تسبق بدء الصرع الخلجائي. ويرى في ٥٠٪ من

المرضى تقريباً صرع مقوي – رمعي معمم إضافة إلى الصرع الخلجاني myoclonic.

ترى في تخطيط الدماغ الكهربائي موجات حادة (ذرى) سريعة fast spike- wave complexes ذات تردد أكثر من 4,0 هرتز وخلفية نظم طبيعي normal background مرافق في أغلب الحالات.

ويلاحظ فيما يقل عن ٣٠٪ من الأطفال المسابين قصة عائلية إيجابية للصرع مما يشير إلى وجود أرضية وراثية في بعض الحالات.

تكون النتيجة طويلة الأمد جيدة نسبياً، وقد يحدث التأخر المقلي في عدد قليل من المصابين. ويشفى أكثر من ٥٠٪ بعد عدة سنوات. ولكن تبقى في عدد منهم مشاكل اللغة والتعلم والاضطرابات السلوكية والعاطفية مما يتطلبون معه متابعة طويلة الأمد.

ج- الصرع الخلجائي الشديد في الرضع sever جالصرع الخلجائي الشديد في الرضع myoclonic epilepsy of infancy مجموعة مختلفة من الاضطرابات ذات إنذار سيئ. تبدأ الاختلاجات المقوية الرمعية المعممة أو البؤرية في السنة الأولى من الحياة، ويترافق الاختلاج المعمم غالباً وإنتان الطرق التنفسية العلوية وحرارة منخفضة الدرجة، وغالباً ما يتطور إلى حالة

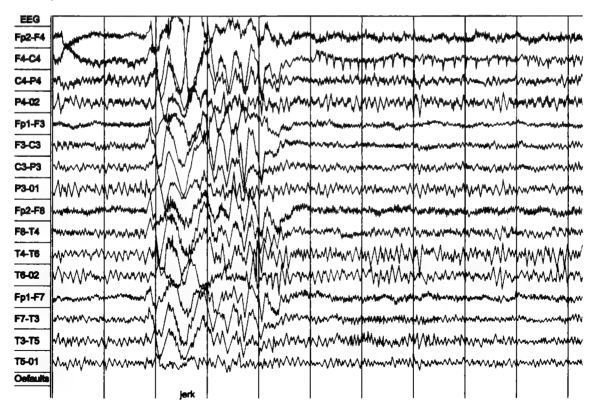
صرعية. ويُرى فيما يقرب من ٣٠٪ من هؤلاء المرضى دليل على تأخر التطور العقلى.

ووجود قصة عائلية للصرع أقل شيوعاً لدى هؤلاء الرضى مما في الصرع الخلجاني الوصفي.

ترى في تخطيط الدماغ الكهريائي موجات بطيئة حادة. تترافق أغلب هذه الحالات وطفرة في الجين SCNAI، تكون الاختلاجات مستمرة ويشاهد التأخر العقلي والمشاكل السلوكية في ٧٥٪ من الأطفال المعابين.

تعند الإصابات على المعالجة بالأدوية المضادة للاختلاج.

المسرع الخلجالي الشبابي ويؤلف ه القريباً من repilepsy يبدأ بين عمر ١٧ و١٦ سنة ويؤلف ه القريباً من حوادث الصرع الخلجاني. وجدت له علاقة بجين متوضع على النراع القصير للصبغي السادس. يلاحظ المرضى خلجات رمعية myoclonic متكررة حين الاستيقاظ تجعل تمشيط الشعر وتنظيف الأسنان صعباً. وتتراجع الاختلاجات مع تقدم ساعات النهار وأغلب المرضى لا يطلبون المناية الطبية في هنه المرحلة حتى إن بعضهم ينكر وجودها. بعد عدة سنوات يرافق هنه الاختلاجات اختلاج معمم مقوي ورمعي، ويظهر تخطيط الدماغ الكهربائي (الشكل ٢) وجود موجات حادة غير منتظمة تتردد كل ٤-٦ ثوان تُعزز بالتنبيه موجات حادة غير منتظمة تتردد كل ٤-٦ ثوان تُعزز بالتنبيه



الشكل (٢)

الضوئي. الفحص العصبي طبيعي ويستجيب معظم المرضى استجابة مدهشة للشالبروات الذي يجب الاستمرار باستعماله مدى الحياة؛ لأن عدم الاستمرار يؤدي إلى حدوث نسبة عالية من النكس.

ه- الصرع الخلجائي المترقي: يضم مجموعة من الاضطرابات الوراثية النادرة ذات الإندار السيع، وهي:

- داء لافورا Lafora -
- الصرع الرمعي العضلي مع الألياف العضلية المرقة .ragged red fiber
 - داء الليبوفوسين العصبي ceroid lipofuscinosis
- الحثل العصبي المحوري الشبابي Juvenile neuroaxonal . dystrophy

داء لافورا Lafora:

يشاهد بين عمر ١٠-١٨ سنة مع اختلاج معمم مقوي -رمعي، ثم تظهر الاختلاجات الخلجانية التي تصبح واضحة وظاهرة مع ترقي الحالة. يصبح التدهور العقلي واضحاً في مدة سنة من بدء الاختلاج، تبرز فيه الاضطرابات العصبية وخاصة المخيخيه وخارج الهرمية.

يظهر تخطيط الدماغ الكهربائي وجود انضراغات poly يظهر تخطيط الدماغ الكهربائي وجود انضراغات spike-wave والاسيما في الفص القفوي مع بطء مترق ونظم قاعدى مضطرب.

من الصعب السيطرة على هذه الاختلاجات ولكن مشاركة الشائبروات clonazepam فعالة في السيطرة على الاختلاجات المعممة.

ينتقل مرض لافورا بشكل جسدي مقهور. ويؤكد التشخيص بالخزعة الجلدية حيث توجد أجسام اندخالية إيجابية «شيف» تكون أكثر وضوحاً في الخلايا القنوية للغدد العرقية.

داء ٹینوکس غامتو Lennox- Gastaut:

يتظاهر هذا النوع بين عمر ٣-٧ سنوات، ويتميز بعدة انواع من الاختلاجات اكثرها شيوعاً المقوي إضافة إلى الرمعي ونوب السقوط والغيبوبة. يسبق هذا الاضطراب في معظم الحالات التشنج الطفلي مع تأخر التطور الروحي الحركي. وفي أثناء سير المرض قد تتكرر نوب من الحالة الصرعية المخلجة أو غير المخلجة عند المخلجة وغير المخلجة وعدد epilepticus.

يبدي تخطيط الدماغ الكهربائي (الشكل ٣) موجات حادة بطيئة ٥,٢/ ثانية slow spike- wave . تكون الاختلاجات مستمرة ويشاهد التأخر العقلي والمشاكل السلوكية في ٧٥٪ من الأطفال من المعلاجات المستعملة الشالبروات واللاموترجين والبنزوديازيين وحديثاً الزونيزامايد furinamide ، وغالباً ما يكون



الشكل (٣)

المرضى معندين على الأدوية المضادة للاختلاج.

التشنجات الطفلية أو متلازمة ويست, infantile spasms: west syndrome

تبدأ بين عمر ٤-٨ أشهر، وتتميز بوجود تقلصات متناظرة في العنق والجذء والأطراف على **ثلاثة أنماط:**

- بالانعطاف flexor spasms تحدث بشكل عناقيد من الهجمات، وتتألف من انعطاف العنق والأطراف على الجذع انعطافاً مفاجئاً.
- بالانبساط extensor spasms تحدث بشكل عناقيد من بسط الجذع والأطراف، وهي الأقل شيوعاً.
- مختلطة mixture spasms تتألف من المطف في بعض النوب والانبساط في أخرى، وهي النمط الأكثر شيوعاً.

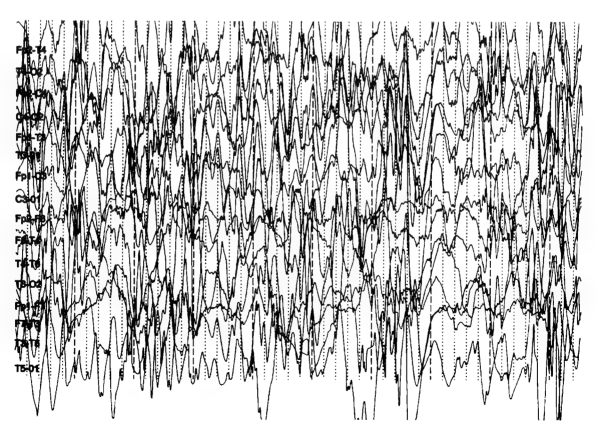
قد تستمر نوبة الاختلاج دقائق مع فترات قصيرة بين كل تشنج وآخر، وقد يتلوها أو يسبقها البكاء مما يُلتبس معه بالقولنج المعوي.

تحدث التشنجات في أثناء النوم أو الاستيقاظ، ولكنها تحدث عادة حين يكون الطفل وسنان أو بعد الاستيقاظ مباشرة، تكون خلفية تخطيط الدماغ الكهريائي (الشكل ٤) المترافق والتشنجات الطفلية مضطربة مع هبات عشوائية

من فعالية ذات موجات حادة (ذرى) وموجات بطيئة Spikes من فعالية ذات موجات حادة (ذرى) وموجات بطيئة ثنائية and slow waves الجانب؛ عالية الفولتاج؛ وهو يدعى hypsarrhythmia.

يمكن تصنيف التشنجات الطفلية في مجموعتان؛ أساسية (أولية) وعرضية. في الحالات الأولية من التشنجات تكون قصة الحمل بالطفل وتطوره الروحي الحركي طبيعية. وكذلك يكون الفحص العصبي والرئين المغنطيسي للرأس طبيعية ولا توجد عوامل خطر مرافقة. تشكل هذه المجموعة نحو ١٠-٢٠٪ من التشنجات الطفلية.

أما التشنجات الطفلية العرضية symptomatic فترتبط بعوامل ولادية وخلقية متضمنة اعتلال الدماغ بنقص الأكسجة hypoxic ischemic encephalopathy، والأخماج الولادية congenital infections، وإخطاء الاستقلاب الخلقية العصبية inborn error of metabolism والمتلازمات الجلدية العصبية كالتصلب الحدبي tuberous sclerosis والتشوهات الدماغية الخلقية كالدماغ الأملس (انعدام التلافيف) schizencephaly وانشطار الدماغ schizencephaly. تتضمن الحالات بعد الولادة أخماج الجملة العصبية المركزية، ورضوض الرأس ولاسيما الورم تحت الجافية والنزف داخل البطينات واعتلال



الشكل (٤)

الدماغ بنقص الأكسجة.

الإندار جيد في الأطفال المصابين بتشنجات طفلية أساسية، في حين يحدث في ٨٠-٨٪ من المجموعة الثانية منهم تأخر عقلي، وتترقى حالاتهم لاحقاً إلى أنواع صرعية أخرى أكثرها شيوعاً داء لينوكس غاستو Lennox- Gastaut. ولطبيعة الأفة العصبية المرافقة شأن مهم في تحديد الإندار لديهم.

وتشمل العلاجات المفيدة الفيغاباترين vigabatrin وشالبروات الصوديوم والستيروئيدات والنيترازبام .nitrazepam

متلازمة لانداو كلفنر Landau- Kleffner syndrome

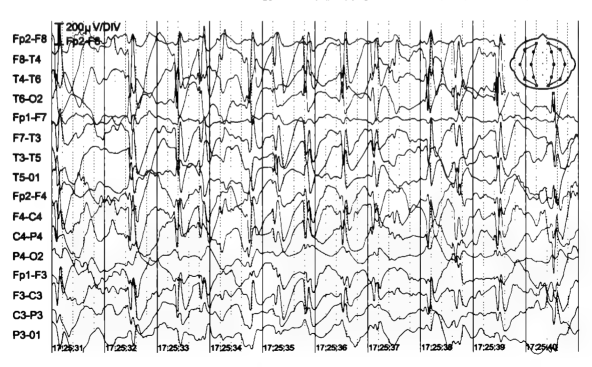
سببها غير معروف، أكثر شيوعاً في الذكور، متوسط عمر البدء نحو خمس سنوات ونصف السنة. تتميز هذه الحالة بفقدان المهارات اللغوية في طفل لا يشكو أي شكوى سريرية سابقاً، وتحدث الاختلاجات في نحو ٧٠٪ تقريباً من المصابين. قد يكون تراجع المهارات اللغوية مضاجئاً والحبسة aphasia قد تكون استقبالية receptive أو تعبيرية expressive، والعمه قد تكون استقبالية auditory agnosia قد يكون شديداً، السمع طبيعي المساكل السلوكية كالهياج ونقص الانتباه. وتبدي الاختبارات المجراة وجود أداء جيد ومهارات بصرية فراغية طبيعية بالرغم من ضعف اللغة. والاختلاجات قد تكون بأنماط متعددة: بؤرية أو مقوية – رمعية معممة أو نوب غياب بأنماط متعددة: بؤرية أو مقوية – رمعية معممة أو نوب غياب

غير وصفية، والانفراغات العصبية تكون بارزة وتميل إلى أن تكون في الفصين الصدغيين bitemporal، ولكنها قد تكون متعددة البؤر أو معممة (الشكل ه). قد يكون تخطيط الدماغ الكهريائي طبيعياً في البدء، وتكون الانفراغات العصبية أكثر بروزاً في أثناء النوم، ولذلك يجب أن يجرى لكل طفل يشك بأن لديه هذه المتلازمة؛ تخطيط الدماغ الكهربائي في أثناء النوم، ولاسيما إذا كان تخطيط الدماغ في أثناء الصحوطيعاً.

التصوير المقطعي المحوسب والمرنان يكونان طبيعيين، ولكن التصوير بالإصدار البوزيتروني PET scan يبدي وجود نقص أو زيادة بالاستقلاب في الجانبين. وأبدى الفحص المجهري للعينات الجراحية (خزعة الدماغ) وجود تدبق خفيف، ولكن من دون دليل على وجود التهاب دماغ.

العلاج:

الكاريامازيين هو الدواء المختار، ولكن حالة بعض الأطفال تتطلب مشاركته والكلونازيام clonazepam للسيطرة على الاختلاجات. وإذا استمرت الاختلاجات والحبسة وجب أن يخضع الطفل للعلاج بالستيروئيدات. ٢مغ/كغ/٢٤ساعة من البردنيزولون مدة شهر ثم تنقص إلى امغ/كغ/٢٤ساعة في فترة ٦-١٢ شهراً. ويجب أن تبدأ المعالجة الكلامية لعدة سنوات مبكراً، وتحسن الوظيفة الكلامية يحتاج إلى فترة طويلة.



الشكل (٥)

وإذا فشل العلاج الطبي ينصح بعض الباحثين بإجراء العلاج الجراحي subparietal transection، ولكن هذا الإجراء يتطلب دراسة أوسع.

ويستعمل متيل فينيدات methylphenidate للأطفال المصابين بفرط فعالية وعدم انتباه، ولكن يجب الانتباه أن المتيل فينيدات قد يعزز الاختلاجات، ولمضادات الاختلاج شأن واق فيها. يحدث لبعض الأطفال المصابين بهذه المتلازمة (LKS) صعوبات كلامية مع تقدم العمر و بدء هذه المتلازمة في عمر مبكر (أقل من سنتين)، إنذاره سيئ.

الاختلاجات الحرورية Febrile Seizures:

هي الأكثر شيوعاً بين الأنواع الأخرى للاختلاجات في سن الطفولة: إذ تبلغ نسبة الحدوث ٥٪ من جميع الأطفال. الإندار ممتاز، و تهجع الاختلاجات عادة من دون الحاجة إلى علاج نوعي، و نادراً ما تتطور إلى الصرع عند أقل من ٥٪. ومع ذلك فإن الاختلاجات الحرورية قد يرافقها إنتان جهازي أو التهاب سحايا، ولذلك يجب أن يستقصى كل طفل بحذر لوجود مثل هذه الحالات الخطرة.

لا ينصح باستعمال العلاج قصير الأمد بمضادات الاختلاج ولا الوقاية بمضادات الاختلاج طويلة الأمد ولا مضادات الاختلاج طويلة الأمد ولا مضادات الاختلاج التقليدية (فينتوئين وكاربامازيين)؛ لأنها لا تفيد، ولا الفينوبارييتال لأنه قد يسبب تراجع الوظيفة المعرفية لدى الأطفال الذين يستخدمونه. ومع أن فالبروات الصوديوم فعال في تدبير الاختلاجات الحرورية؛ ولكن استخدامه غير مبرر بسبب الإندار الممتاز لهذا النوع من الاختلاجات. وينصح باستعمال الديازيبام لأنه فعال في علاج الاختلاجات الحرورية المديدة بجرعة ٣,٠-٥,٠ مغ/كغ حظريق الفم.

استطبابات الرئين المغنطيسي في مرضى الصرع:

- بدء الاختلاجات قبل السنة من العمر.
- وجود علامات عصبية بالفحص السريري.
 - تأخر التطور الروحي الحركي أو تراجعه.
 - الاختلاجات الموضعة.
 - الاختلاجات المعندة.

أهم الأدوية المضادة للصرع:

1- الفينوياربيتال Phenobarbital: يستخدم في حالات الصرع الجزئي والمعمم والحالة الصرعية status epilepticus. ويعد الاختيار الأول لاختلاج الوليد.

الحرالك الدوالية: يبلغ التركيز الأعظمي بعد ٤-٨ ساعات عن طريق الفم، وعمره النصفي٢٠-٧٠ ساعة، ويتم استقلابه

عبرالكبد.

أهم تأثيراته الجانبية: النعاس وفرط الحركية والتباطؤ العقلي وفقر الدم كبير الكريات، وهو حاث لخمائر الكبد.

الجرعة اليومية ٤- ٦ مغ/كغ و جرعة التحميل الوريدية ١٥ مغ/كغ.

٧- الفنيتولين phenytoin: يستخدم في حالات الصرع الجزئي والمعمم (عدا الرمعي والغيبوبة) وفي الحالة الصرعبة status epilepticus.

أهم تأثيراته الجانبية: الرأرأة والشفع والرنح وفقر الدم كبير الكريات وترقق العظام وفرط تصنع اللثة والشعرانية وضخامة العقد اللمفاوية.

الجرعة اليومية $T - \Lambda$ مغ/كغ وجرعة التحميل الوريدية Λ مغ/كغ.

٣- فالبروات الصوديوم sodium valproate: يستخدم في جميع حالات الصرع الجزئي والمعمم.

عمره النصفي ٨- ١٧ ساعة، ويتم استقلابه في الكبد.

أهم تأثيراته الجانبية: أعراض هضمية وزيادة الوزن والحاصة والرجفان ونقص الصفيحات وفرط الأمونيا والتهاب المعثكلة ونقص الكريات البيض والقصور الكبدي.

الجرعة اليومية ٢٠- ٤٠ مغ/كغ.

4- الكاربامازيين carbamazepine: يستخدم في حالات الصرع الجزئي والمعمم، وهو مضاد استطاب في الصرع الرمعي وصرع الغيبوبة.

عمره النصفي ٨- ١٧ ساعة، ويتم استقلابه في الكبد.

أهم تأثيراته الجانبية: أعراض هضمية وزيادة الوزن والحاصة والرجفان ونقص الصفيحات وفرط الأمونيا والتهاب المعثكلة ونقص الكريات البيض والقصور الكبدي.

الجرعة اليومية: ٢٠- ٤٠ مغ/كغ.

 ٥- أوكس كاربازيين oxcarbazepine: استطباباته النوب الجزئية في الأطفال فوق ٤ سنوات.

التأثيرات الجائبية: الوسن والشفع والرنح والتحسس الحلدي.

الجرعة: ١٠- ٤٠ مغ/كغ/يوم.

7- اللاموتريجين lamotrigine: يستخدم في حالات الصرع الجزئي المعند والصرع المعمم وصرع لينوكس غاستو Lennox- Gastaut

أهم تأثيراته الجانبية: التحسس الجلدي والدوار والرنح وتشوش الرؤية.

الجرعة اليومية: دواء وحيد: ٢-٨ مغ/كغ.

مع الفالبروات: ١-٥ مع/كغ.

مع الكاربامازيين: ٥- ١٥مغ/كغ

۷- التوبيرامات topiramate: دواء واسع الطيف يستخدم في حالات الصرع الجزئي والصرع المعمم وصرع لينوكس غاستو Lennox- Gastaut والتشنج الطفلى.

أهم تأثيراته الجانبية: فقدان الشهية ونقص الوزن والرنح والحصيات الكلوية.

الجرعة اليومية: دواء وحيد ٢-١٠ مغ/كغ.

٨-الليفي تيراسيتام levetiracetam: يستخدم في حالات
 الصرع الجزئي والصرع المعمم والصرع الرمعي العضلي.

الجرعة اليومية: ٢٠-٢٠ مغ/كغ.

١- الشيغاباترين vigabatrin: هو الدواء الرئيسي في حالات التشنج الطفلي كما يفيد في الصرع الجزئي المعند tuberous ولاسيما العرضي والتالي للتصلب الحدبي sclerosis.

أهم تأثيراته الجانبية: فرط الحركية والعدوانية وتناقص الساحة البصرية الأنسية nasal field defect وزيادة الوزن، وقد يزيد الرمع العضلى.

الجرعة اليومية: ١٠-١٠ مغ/كغ وفي حالات التشنج

الطفلي ٥٠-١٥٠مغ/كغ.

مبادئ عامة لمالجة الصرع:

- التأكد من تشخيص النوبة الاختلاجية وحدوث اثنتين أو أكثر منها.
- في حال الشك الانتظار والمراقبة واستشارة الاختصاصي.
- عدم بدء العلاج في حالة الشك بطريقة تجريبية أو اعتباطية.
- البدء بالعلاج بجرعة صغيرة وزيادته تدريجياً في عدة أسابيع حسب الحالة والوزن وضبط النوب.
- يكون إدخال الدواء الثاني في حال الحاجة إلى المشاركة الدوائية تدريجياً إلى الجرعة المناسبة، يتلوه محاولة سحب الدواء السابق تدريجياً أيضاً.
- المحاولة دائماً إن أمكن الاقتصار على أقل عدد من الأدوية، واحد أفضل من اثنين واثنين أفضل من ثلاثة.
 - الاستمرار بالعلاج مدة سنتين خاليتين من النوب.
- إيضاف الدواء أو الأدوية ببطء في مدة ٤-٦ أشهر أو أكثر.

التهاب السحايا

هانی مرتضی

التهاب السحايا meningitis أحد أخطر الأخماج التي تصيب الرضع والأطفال الأكبر عمراً، حدوث المضاعفات الحادة فيه كثير جداً مع خطورة حدوث مراضة طويلة الأمد، واحتمال حدوث التهاب السحايا الجرثومي عال بوجه عام في الرضع المحمومين febrile infants، لذا ينبغي وضعه في التشخيص التفريقي في الأطفال المصابين بحمى مع تبدل الحالة الذهنية أو مع أذلة أخرى على اضطراب الوظيفة العصية.

السببيات:

تختلف أسباب التهاب السحايا في الوليد (منذ الولادة حتى اليوم الثامن والعشرين من العمر) عنها في الرضع الأكبر عمراً والأطفال، فالجراثيم التي تسبب التهاب السحايا في الولدان هي جراثيم النبيت flora المعدي المعوي والبولي التناسلي في الأم والبيئة التي يتعرض لها الوليد، وتشمل المكورات العقدية من المجموعة B و والمكورات المعوية سالبة الغرام والمكورات المعوية سالبة الغرام والاشريكية القولونية والليستيريا المستوحدة والاشريكية القولونية والليستيريا المستوحدة monocytogenes.

أكثر أسباب التهاب السحايا شيوعاً في الولدان، هي المجموعة B من المكورات العقدية ثمّ الأشريكية القولونية وتبقى المجموعة B و D من المكورات العقدية والليستيريا عوامل ممرضة مهمة حتى الشهر الثالث من العمر، وفي الوقت نفسه تصبح أخماج الجملة العصبية المركزية المسببة بالعقديات السرئوية streptococcus pneumoniae والمستدميات والنايسيريات السحائية neisseria meningitides والمستدميات النزلية نمط (haemophillus influenza-b) B

وقد أصبح التهاب السحايا الذي تسببه العقديات الرئوية أو المستدميات النزلية أقل شيوعاً في البلدان المتطورة بسبب إدخال برامج التلقيح الشامل ضد العوامل الممرضة. ولكن يجب الانتباه للخمج الذي يسببه هذان العاملان في الأشخاص الملقحين تلقيحاً غير كامل، أو في البلدان النامية.

كما تزداد خطورة الإصابة بالتهاب السحايا في المصابين باضطراب مستبطن underlying disorder مناعي (كاضطراب وظيفة الطحال، والخمج HIV)، أو تشريحي (كخلل قوقعي cochlear defect).

كما أن تبدلات دفاع المضيف لأسباب تشريحية أو أعواز مناعية السبب السحايا السعاية Immune Deficits قد تزيد خطر التهاب السحايا بعوامل ممرضة أقل شيوعاً، مثل الزائضة الزنجارية pseudomonas aeruginosa (العصيات الزرق) والعنقوديات المنهبة staphylococcus aureus، والعناونيلا المعتوحدة.

الوياثيات:

عامل الخطورة الأكبر لالتهاب السحايا هو فقدان المناعة تجاه عوامل ممرضة معينة، كما في الأعمار الصغيرة، مع أخطار إضافية تشمل استعماراً حديثاً close contact (التماس بجراثيم ممرضة، والتماس الصميم close contact (التماس المنزلي، ومراكز الرعاية اليومية، والسكن الجامعي، والثكنات العسكرية) مع المرضى المصابين بأمراض غازية disease ناتجة من النايسيريات السحائية والمستدميات النزلية النمط B، والازدحام، والفقر، والعرق الأسود، والأمريكيين الأصليين، والجنس المذكر.

وينجم عن اضطرابات وظيفة الطحال (فقر الدم المنجلي sickle cell anemia) أو غياب الطحال (بسبب رضي أو خلقي) زيادة خطر الإصابة بإنتان دم أو التهاب سحايا بالمكورات الرئوية أو المستدميات النزلية ونادراً بالسحائيات. وعوز اللمفاويات التائية Jr- lymphocyte (الخلقي أو المكتسب بالعلاج الكيميائي، أو الـ AIDS، أو الخباثة) يؤدي إلى زيادة خطر أخماج الجملة العصبية المركزية بالليستيريا المستوحدة.

ويزيد خطر حدوث التهاب السحايا بالمكورات الرئوية بتسرب السائل الدماغي الشوكي (CSF leak) الخلقي أو المكتسب عبر الحاجز الجلدي المخاطي، كما في: نقص التصنع الوجهي على الخط المتوسط (الصفيحة المصفوية للعظم الغريالي cribriform plate) أو ناسور الأذن الداخلية (النافذة البيضية window)، والقناة السمعية الداخلية (النافذة البيضية oval window)، والقناة السمعية الداخلية (الحلزوني) أو تسرب السائل الدماغي الشوكي عبر تمزق السحايا بسبب كسر قاعدة الجمجمة بمستوى الصفيحة المصفوية أو الجيوب جانب الأنفية .

۱- التهاب السحايا بالمكورات المقدية الرلوية streptococcus pneumoniae التي

تسببها المكورات الرئوية تبدلاً مثيراً بسبب استعمال اللقاح (protein- المقترن عديد سكريد - بروتين المكورات الرئوية polysaccharide pneumococcal conjugate) استعمالاً واسعاً.

ينصح بإعطاء هذا اللقاح لجميع الأطفال من عمر اقل من ٢٤ شهراً، ويستهدف التمنيع هذه المجموعة بسبب وقوع ذروة أخماج المكورات الرئوية الغازية في السنتين الأوليين من العمر، ويزداد معدل الخمج في الأطفال المصابين بغياب الطحال بسبب وظيفي (فقر الدم المنجلي) أو تشريحي، والأطفال المخموجين بـ HIV.

تشمل عوامل الخطر الإضافية لالتهاب السحايا بالمكورات الرئوية التهاب الأذن الوسطى، والتهاب الجيوب، وذات الرئة، وسيلان السائل الدماغي الشوكي الأنضي أو الأذني، وزرع القوقعة (الحلزون)، وداء «الطعم ضد الثوي» المزمن الذي يتلو زرع نقي العظم.

Y- التهاب السحايا بالنايسيريات السحالية neisseria تنجم الأفة عن خمس مجموعات مصلية من المحارات السحائية في خمس مجموعات مصلية من المحورات السحائية قد يكون فرادياً أو وبائياً. تحدث الحالات على مدى السنة، ولكن قد تكون اكثر شيوعاً في الشتاء والربيع وتتلو أخماج الطرق التنفسية.

9- التهاب السحايا بالمستدميات النزلية النمط ب haemophilus influenza type B السبب في نحو ٧٠٪ من حالات التهاب السحايا المسجلة في السبب في نحو ٧٠٪ من حالات التهاب السحايا المسجلة في السنوات الخمس الأولى من العمر قبل التلقيح الشامل، وتحدث الأخماج الفازية بها بصورة رئيسة في الرضع من عمر شهرين مع ذروة حدوث في عمر ٢-١٩ شهراً، وتحدث ٥٠٪ من الحالات في السنة الأولى من العمر، ويزداد خطر إصابة الأطفال زيادة لافتة حين التماس، في العائلة أو في مراكز الرعاية اليومية، مع مرضى مصابين بالمستدميات النزلية نمط ب.

وأكثر المعرضين للإصابة هم الأشخاص الملقحون تلقيحاً غير كامل، والأطفال غير الملقحين في البلدان النامية، والأشخاص الذين لديهم استجابة مناعية ضعيفة للقاح (الأطفال المصابون بخمج HIV).

الفيزيولوجية المرضية:

تنتشر النتحة القيحية السحائية بسماكة مختلفة عبر الأوردة المخيّة والجيوب الوريدية، وقد يحدث التهاب البطينات بالجراثيم (أكثر شيوعاً في الولدان)، وكذلك الانصباب تحت الجافية ونادراً ما تحدث الدبيلة empyma

(تقيّح تحت الجافية).

وقد يحدث التهاب الأوعية وخثار الأوردة القشرية الصغيرة وانسداد الجيوب الوريدية الكبرى، وقد يؤدي تنخر الشرايين إلى نزف تحت عنكبوتي. ينتج الاحتشاء الدماغي من الالتهاب، وتشنّج الأوعية والخثار، وهي عقابيل شائعة، ويراوح حجم الاحتشاء من مجهري إلى شامل لكامل نصف الكرة المخيّة.

يؤدي التهاب الأعصاب الشوكية وجذورها إلى علامات سحائية، ويؤدي التهاب الأعصاب القحفية إلى اعتلال الأعصاب المحرك العيني (CN III)، والوجهي (CN VII) والسمعي (CN VIII)، كما يؤدي ارتفاع الضغط داخل القحف الى شلل العصب المحرك العيني بسبب ضغط الفص الصدغي للعصب أثناء الانفتاق عبر الخيمة المخيخية، وقد يكون شلل العصب المبعد علامة غير موضعة لارتفاع الضغط داخل القحف.

يسبب ارتفاع الضغط داخل القحف موت الخلية (وذمة مخيّة خلالية مخيّة خلالية ووعائية.

ويحدث انخفاض مستوى غلوكوز السائل الدماغي الشوكي بسبب انخفاض مرور الغلوكوز عبر النسيج الدماغي. قد يؤدي الانسداد الوعائي الموضع أو المنتشر (احتشاء، أو نخر، أو حماض لبني) ونقص الأكسجة، إلى أذية القشر المخي، وتؤدي بعض العوامل الغزو الجرثومي (التهاب المخ)، واعتلال الدماغ السمي (سموم جرثومية)، وارتفاع الضغط داخل القحف، والتهاب البطينات، والنتح subdural effusions (انصباب تحت الجافية subdural effusions) ـ إلى تظاهرات سريرية كتبيدل الوعي subdural effusions والاختلاجات، وشلول الأعصاب القحفية، والاضطرابات الحسية والحركية وإلى تأخر التطور الروحي والحركي بعد

الإمراضية،

ينتج التهاب السحايا الجرثومي غالباً من انتشار الأحياء الدقيقة انتشارا دموياً بعيداً عن مكان الخمج ويسبق تجرثم الدام bacteremia عادة التهاب السحايا، أو يحدث مع الاستعمار الجرثومي للبلعوم الأنفي nasopharynx بالعوامل المرضة الكامنة الذي يعد المصدر الاعتيادي لتجرثم الدم، وقد يكون المصدر حمل الجراثيم المستعمرة حملاً مديداً من دون مرض، أو الغزو الجرثومي السريع بعد الاستعمار، ويدعم وجود الخمج التنفسي العلوي الضيروسي عمل الجراثيم

المسببة لالتهاب السحايا.

تصل الجراثيم إلى السائل الدماغي الشوكي من خلال الضفيرة المشيمية choroid plexus للبطينات الجانبية والسحايا وتتكاثر بسرعة بسبب عدم كفاية تركيز المتممة والأضداد ضمن السائل الدماغي الشوكي لاحتواء التكاثر الجرثومي، ثم تحرض العوامل الجاذبة كيمائياً chemotactic الحرثومي، ثم تحرض العوامل الجاذبة كيمائياً plocal على حدوث تضاعل التهابي موضعي factors على حدوث تضاعل التهابي موضعي inflammatory response برشاحة خلوية كثيرة النوى (PMNs)).

التظاهرات السريرية:

يبدأ التهاب السحايا الحاد بشكلين رئيسين: الشكل الأول أكثر عنضاً ولحسن الحظ هو الأقل شيوعاً يتجلّى ببدء مفاجئ مع ترقي سريع لمظاهر الصدمة shock (الفرفرية purpura والتخثر المنتشر داخل الأوعية DIC وتدهور مستوى الوعي مع تطور الحالة إلى السبات coma أو الموت خلال ٢٤ ساعة). والشكل الثاني أكثر شيوعاً يُسبق فيه التهاب السحايا بالحمى مع أعراض معدية معوية أو تنفسية علوية تتبعها العلامات غير النوعية لخمج الجملة العصبية المركزية (CNS) مثل زيادة التثبيط والوسن lethargy أو الهيوجية irritability.

تعود علامات التهاب السحايا وأعراضه إلى الموجودات غير النوعية للخمج الجهازي وتظاهرات التخريش السحائي، وتتضمن الموجودات غير النوعية الحمى، ونقص الشهية،

وضعف الرضاعة، والصداع، وأعراض خمج تنفسي علوي، والألم العضلية، وتسرع القلب، myalgias والألم الفصلية، وتسرع القلب، وهبوط الضغط، وعلامات جلدية متنوعة، مثل الحبرات petechiae والفرفريات purpura، أو الطفح البقعي الحمامي erythematous macular rash في صلابة النقرة، وألم الظهر، وعلامة Kering (عطف الورك في صلابة النقرة، وألم الظهر، وعلامة وعلامة برودزنسكي و درجة مع حدوث الألم ببسط الساق)، وعلامة برودزنسكي العنق السلبي المنفعل passive flexion بوضع الاستلقاء)، ولا تظهرهاتان العلامتان على نحو ثابت في بعض الأطفال النين تقل أعمارهم عن ١٢-١٨ شهراً.

ويمكن التفكير في ارتفاع الضغط داخل القحف بوجود الصداع، والقياء، وانتباح اليوافيخ، أو اتساع الدروز القحفية، وشلل العصب المحرك العيني CN VI أو المبعد CN VI (تفاوت الحدقتين anisocoria، والإطراق (ptosis)، وارتفاع الضغط مع تباطؤ القلب، وتوقف التنفس أو فرط التهوية ووضعية فصل المخ decerebrate أو فصل القشر decorticate، والدهول والسبات، أو علامات الانفتاق، أما وذمة حليمة العصب البصري فلا تعد علامة شائعة في التهاب السحايا غير المتضاعف وتدل على حالة أكثر إزماناً، كوجود خراجة داخل القحف أو انصباب قيحي تحت الجافية، أو انسداد الجيوب الوريدية ضمن الأم الجافية، أو انسداد الجيوب

وتظهر الملامات العصبية الموضعة عادة بسبب الانسداد



التهاب السحايا بالكورات السحائية: هذا الطفل فاقد للوعي ويعاني حبراً واسعاً وكدمات. وتحدث مثل هذه الحالات في التهاب السحايا الناجم عن أسباب أخرى



نزوف أنفية متكررة ونزوف حبرية في المنتحمة والجلد لدى صبي مصاب بالتهاب السحايا

الوعائي، وقد يكون الالتهاب الموضعي هو السبب في اعتلال الأعصاب القحضية: المحرك العيني، والمبعّد، والوجهي، والسمعي.

تظهر علامات عصبية موضعة في نحو (١٠-٣٠٪) من الأطفال المصابين بالتهاب السحايا الجرثومي، كما تظهر الاختلاجات (المعممة أو الموضعة) بسبب التهاب المخ، أو الاحتشاء، أو الاضطرابات الشاردية وهي تحدث في (٣٠-٣٪) من مرضى التهاب السحايا، والاختلاجات التي تحدث حين البدء أو خلال الأيام الأربعة الأولى لا شأن لها في الإنذار، أما الاختلاجات التي تستمر بعد اليوم الرابع للمرض أو التي تكون صعبة المعالجة فقد يكون فيها الإنذار سيئاً.

وتبدل الحالة الذهنية شائع في المرضى المصابين بالتهاب سحايا، وقد يعود إلى فرط الضغط داخل القحف أو التهاب المخ، أو انخفاض الضغط الشرياني، وتتضمن التظاهرات السريرية فرط الاستثارة والهيوجية، والوسن stupor والنهول stupor والسبات، والإنذار في المرضى المسبوتين سيئ. وتتضمن التظاهرات الأخرى لالتهاب السحايا الخوف من الضياء photophobia، والبقع أو اللطاخات المخية على احدولها أحمر مرتفع خلال ٢٠-٣٠ ثانية.

التشخيص

يُشخص التهاب السحايا القيحي الحاد بتحليل السائل الدماغي الشوكي الذي تظهر فيه بشكل نموذجي الأحياء الدقيقة بتلوين غرام وبالزرع، وزيادة الكريات البيض مع سيطرة العدلات وارتفاع البروتين، وانخفاض تركيز الغلوكوز، ويجب إجراء البزل القطني حين الشك بالتهاب السحايا الجرثومي.

وتشمل مضادات استطباب إجراء البزل القطنى الفوري:

ا- وجود دليل على ارتفاع الضغط داخل القحف ICP (إضافة إلى انتباج اليوافيخ) مثل شلل الأعصاب القحفية III وVI مع انخفاض مستوى الوعي أو ارتفاع الضغط وتباطؤ القلب والاضطرابات التنفسية.

٧- التثبط القلبي التنفسي الشديد الذي يستدعي إجراءات مناسبة سريعة لتدبير الصدمة، أو في المرضى الذين ستؤدي وضعية البزل القطني فيهم إلى زيادة تثبط الوظيفة الرئوية القلبية.

٣- الخمج الجلدي مكان البزل القطني.

ومع تأجيل البزل القطني لا ينبغي تأجيل بدء المعالجة. إذ يجب البدء بالتغطية بالصادات، وإجراء التصوير المقطعي

المحوسب لكشف دليل على وجود خراجة دماغية أو ارتضاع الضغط داخل الشحف، وبعد علاج ارتضاع الضغط داخل القحف ونفي خراجة الدماغ، أو ورم الدماغ، يمكن إجراء البزل القطني. كما يجب إجراء زرع الدم في جميع حالات الشك بالتهاب السحايا إذ يظهر زرع الدم الجراثيم المسؤولة عن الالتهاب في (٨-٨-٩٪) من الحالات.

البزل القطنى

يكون عدد الكريات البيض في المليمتر المكعب الواحد من السائل الدماغي الشوكي في الولدان الطبيعيين غير المصابين بالتهاب السحايا الجرثومي أو الشيروسي أقل من ١٠ كريات. ويكون في الأطفال الأكبر سناً أقل من ٥ كريات مع سيطرة اللمفاويات أو وحيدات النوى في هاتين المجموعتين العمريتين. ويرتفع عدد الكريات البيض في السائل الدماغي الشوكي في التهاب السحايا الجرثومي إلى أكثر من ١٠٠٠ كرية/ملم مع سيطرة العدلات (٧٥- ٩٥٪). ويصبح السائل الدماغي الشوكي عكراً منذ تجاوز عدد الكريات البيض فيه ٢٠٠-٢٠٠/ملم"، وقد يكون عدد الكريات البيض أقل من ٢٥٠ كرية/ملم في ٢٠٪ من المصابين بالتهاب السحايا الجرثومي الحاد، وقد لا يزيد عدد الكريات البيض في دم المرضى المصابين بإنتان دم شديد sepsis والتهاب سحايا. وهي علامة إنذاريه سيئة. وقد يزيد عدد الكريات البيض مع سيطرة اللمفاويات في المرحلة الباكرة لالتهاب السحايا الجرثومي الحاد أو على العكس يزيد عدد الكريات البيض على حساب العدلات في المراحل الباكرة لالتهاب السحايا الضيروسي الحاد، ويحدث الزّيحان shift نحو سيطرة اللمضاويات -وحيدات النوى في التهاب السحايا الشيروسي على نحو ثابت خلال (٨-٢٤) ساعة من البزل القطني البدئي.

وتكمن صعوبة التشخيص في الأطفال الذين عولجوا بالصادات قبل مراجعتهم - وتقدر نسبتهم بنحو (٢٥-٥٠٪) من المراهقين- لتأثير هذه الصادات في موجودات السائل الدماغي الشوكي.

ويعقد البزل القطني الرضي أيضاً تشخيص التهاب السحايا، ومع أن كمية الدم قد تكون أقل إذا أعيد البزل في مستوى أعلى فإنه يحتوي أيضاً كريات دم حمراً مما يؤثر في تفسير نتائج عدد الكريات البيض وتركيز البروتين في السائل، ومن الأفضل في هذه الحالات الاعتماد على نتائج الفحص الجرثومي للسائل الدماغي الشوكي .

التشخيص التفريقي:

هناك العديد من الأحياء الدقيقة - إضافة إلى المكورات

العقدية الرئوية والنايسيريات السحائية والمستدميات النزلية النمط ب - قد تسبب خمجاً معمماً في الجملة العصبية المركزية مع تظاهرات سريرية مشابهة وتشمل هذه الأحياء الدقيقة جراثيم أقل نموذجية، مثل المتفطرات الدرنية، واللولبية الشاحبة (الأفرنجي syphilis) والفطور toxoplasma gondii والطفيليات مثل المقوسات القندية ingi والمحيوسات المعوية وفيروسات المحيدة وفيروسات الحلأ البسيط والشيروس المضخم للخلايا (CMV) الخانية والنكاف والشيروسات التنفسية.

والأخماج الموضعة في الجملة المصبية المركزية - مثل خراجة الدّماغ وخراجة جانب السحايا (تقيّح تحت الجافية وخراجات فوق الجافية الشوكية والقحفية) - قد تشتبه بالتهاب السحايا، إضافة إلى أن الأدواء غير الخمجية قد تسبّب التهاباً معمماً في الجملة العصبية المركزية، وهذه الاضطرابات غير شائعة وتشمل الخباثة والمتلازمات الوعائية الفرائية، والتعرض للسموم.

ويسهل تحديد السبب النوعي لخمج الجملة العصبية المركزية فحص السائل الدماغي الشوكي فحصاً دقيقاً باستعمال ملونات خاصة وبالفحص الخلوي serology، وتفاعل وكشف المستضدات والفحوص المصلية serology، وتفاعل البولبميراز السلسلي PCR) polymerase chain reaction). ومن الاختبارات التشخيصية القيمة الأخرى زرع الدم وتصوير الدماغ المقطعي المحوسب (C.T) أو الرنين المغنطيسي وتصوير الدماغ المقطعي المحوسب (C.T) أو الرنين المغنطيسي brain biopsy نادراً.

العلاج:

تعتمد المقاربة العلاجية حين الشك بالتهاب سحايا جرثومي على طبيعة التظاهرات البدئية البدئية جرثومي على طبيعة التظاهرات البدئية manifestations للمرضى، فالطفل المصاب بمرض مترق بسرعة (خلال أقل من ٢٤ ساعة) بدون ارتفاع الضغط داخل القحف يجب أن يعطى الصادات بأسرع ما يمكن بعد إجراء البزل القطني، وأما حين وجود علامات ارتفاع الضغط داخل القحف، أو علامات عصبية بؤرية، فيجب إعطاء الصادات بدون إجراء البزل القطني وقبل إجراء التصوير المقطعي بدون إجراء البزل القطني وقبل إجراء التصوير المقطعي بالتزامن مع المعالجة الفورية لقصور الأعضاء المتعند بالتزامن مع المعالجة الفورية لقصور الأعضاء المتعند التنف سية الحادة multiple organ system failure (ARDS) acute respiratory distress .syndrome

أما المرضى الذين يسير فيهم المرض سيراً تحت الحاد فيجب تقييم وضعهم خلال (٤-٧ أيام) بالتفتيش عن علامات البضية الموضعة، التفاع الضغط داخل القحف والإصابات العصبية الموضعة، فالصداع أحادي الجانب، ووذمة حليمة العصب البصري papilledema والعلامات الأخرى لارتفاع الضغط داخل القحف تشير إلى آفة موضعة، مثل خراجة فوق الجافية أو عناجة دماغية أو انصباب قيحي تحت الجافية العلاج بالصادات خراجة دماغية أو انصباب قيحي تحت الجافية بالصادات قبل البزل القطني أو إجراء التصوير المقطعي للدماغ، وحين لا تشاهد علامات أكيدة لفرط الضغط داخل القحف يجب إجراء البزل القطني.

١- المعالجة البعلية بالصادات: الخيار البدئي التجريبي empirical عالجة التهاب السحايا في الرضع أسوياء المناعة وفي الأطفال يعتمد بصورة رئيسة على نماذج الاستجابة للصادات antibiotic susceptibilities من قبل المكورات الرثوية. تختلف نسبة مقاومة المكورات الرثوية للصادات بين منطقة جغرافية وأخرى، إلا أن نسبة المقاومة آخذه في الازدياد في العالم كله، ففي الولايات المتحدة مثلا شوهد أن ٢٥-٥٠٪ من ذراري المكورات الرئوية مقاومة حالياً للبنسيلين، كما أن المقاومة على cefotaxime و ceftriaxone مثبتة في ٢٥٪ من الحالات.

- واعتماداً على معدل أو مجال مقاومة المكورات الرئوية على ادوية (β- lactam) ينصح باستعمال vancomycin) ملغ/كغ/٢٤ ساعة كل ٦٠ ساعات) كجزء من المعالجة البدئية.
- ولأن أدوية الجيل الثالث من السيفالوسبورينات فعالة في علاج التهاب السحايا الناتج من المكورات الرئوية الحسناسة والمستدميات النزلية النمط ب: فإنه يجب استخدام cefotaxime (٢٠٠ ملغ/كغ/يوم مرة واحدة أو ٥٠ ملغ/كغ/ الجرعة تعطى كل ٦٠٠ ساعة) كمعالجة تجريبية بدئية.

ويعالج المرضى المتحسسون للصادات من مجموعة -β
 المناهم عن شهر بـ lactam وتزيد أعمارهم عن شهر بـ الماد الما

- وحين الاشتباه بخمج الليستيريا، يجب إعطاء الأمبيسيللين ampicillin (٢٠٠ ملغ/كغ/٢ ساعة كل ٦ ساعات) لأن cephalosporins غير فعالة ضد الليستيريا، كما أن SMX- TMP وريدياً علاج بديل لليستيريا المستوحدة L.monocytogenes.

- وحين الشك بالتهاب سحايا جرثومي بسلبيات الغرام

في مريض مضعف مناعياً يجب أن يشمل العلاج البدئي aminoglycoside و ceftazidime

Y- مدة المعالجة بالصادات: معالجة التهاب السحايا غير المتضاعف بالمكورات الرئوية الحساسة للبنسيلين يجب أن يستمر ١٤-١٠ يوماً بسيفالوسبورين - (جيل ثالث) أو بنسيلين وريدياً (٤٠٠ ألف وحدة /كغ/٢٤ ساعة تعطى كل ٤- ساعات)، وإذا كانت الجراثيم المعزولة مقاومة للبنسيلين وللجيل الثالث من السيفالوسبورين - فيجب المعالجة برعدomycin.

ويعد إعطاء البنسلين وريدياً بجرعة (٤٠٠ ألف وحدة/كغ/ ٢٤ ساعة) ٥-٧ أيام المعالجة المختارة لالتهاب السحايا بالنايسيريات السحائية.

والتهاب السحايا بالمستدميات النزلية ب المتضاعف يعالج ٧-١٠ أيام، أمّا الأطفال الذين تناولوا صادات فموية أو وريدية قبل البزل القطني والذين ليس لديهم عامل ممرض محدد ولكن يدل فحص السائل الدماغي الشوكي فيهم على وجود خمج جرثومي حاد فيجب معالجتهم ب cefotaxime خمج مدتومي حاد فيجب معالجتهم بعدوث بؤرة الم يستجب الطفل للعلاج فقد يكون السبب حدوث بؤرة جانب سحائية parameningeal focus ويجب معها إجراء تصوير مقطعي محوسب للدماغ أو التصوير بالرنين المغنطيسي لوضع التشخيص.

ولا يستطب إعادة البزل القطني منوالياً في المرضى المصابين بالتهاب سحايا غير متضاعف وناتج من مكورات رئوية حسناسة للصادات أو نايسيريات سحائية، أو مستدميات نزلية ب.

إن التهاب السحايا بالاشريكيات القولونية — pseudomonas أو بالزائضة الزنجارية eescherehieae coli cescherehieae يتطلب المعالجة بسيفالوسبورين _ جيل ثالث فعال ضد الجراثيم المعزولة في الزجاج in vitro، ومعظم الاشريكيات القولونية التي تم عزلها حساسة لـ ceftriaxone ومعظم الزائضات الزنجارية حساسة لـ ceftrazidime.

والتهاب السحايا بالعصيات سالبة الغرام يجب أن يعالج ثلاثة أسابيع أو على الأقل أسبوعين بعد تعقيم السائل الدماغي الشوكي الذي قد يتم بعد يومين حتى عشرة أيام من العلاج.

٣- الستيروليدات القشرية corticosteroids: يعقم قتل
 الجراثيم السريع السائل الدماغى الشوكى بشكل فعال، ولكنه

يحرر منتجات سامة للخلايا ونتيجة لذلك تتشكل الوذمة، وقد يؤدي إلى اشتداد العلامات والأعراض العصبية، لذلك فإن العوامل التي تحدّ من إنتاج الوسائط الالتهابية قد تكون ذات فائدة في المصاب بالتهاب السحايا الجرثومي.

وثبتت فائدة استخدام dexamethazone وريدياً بجرعة مدار، ملخ/كلغ/، تعطى كل ٦ ساعات مدة يومين في علاج الأطفال الذين تزيد أعمارهم عن ٦ أسابيع والمصابين بالتهاب سحايا جرثومي حاد بالمستدميات النزلية ب HIB. أما فائدة استخدام الستيروئيدات القشرية في علاج الأطفال المصابين بالتهاب السحايا بالجراثيم الأخرى فغير مثبتة بعد.

وللعلاج بالستيروئيدات القشرية بعض المضاعفات تشمل النزف المعدي المعوي وارتفاع الضغط وارتفاع غلوكوز الدم وزيادة الكريات البيض، وعودة الحرارة إلى الارتفاع بعد الجرعة الأخيرة من الستيروئيدات.

4- الرّعاية الدّاعمة: من الواجب تقييم المرضى المصابين بالتهاب السحايا الجرثومي تقييماً طبياً وعصبياً متكرراً لأنه أمر أساسي لتحديد العلامات الباكرة للمضاعفات العصبية المركزية والقلبية الوعائية والاستقلابية، ويشمل التقييم الطبي معدل النبض، وضغط الدم، ومعدل التنفس، ويشمل التقييم العصبي منعكسات الحدقتين، ومستوى الوعي، والقوى الحركية، وفحص الأعصاب القحفية والاختلاجات، ويجب تكرار التقييم خلال الـ ٧٧ ساعة الأولى من الإصابة، حين تكون خطورة المضاعفات العصبية أكبر.

أما الدراسات المخبرية المهمة فتشمل تقييماً للبولة الدموية، وصوديوم المصل، والكلور، والبوتاسيوم، ومستوى البيكربونات. والصادر البولي وكثافة البول النوعية، وتعداد كريات الدم والصفيحات. وحين وجود الحبرات petechiae والضرفريات البيكربونات وحين وجود الحبرات urpura والفرفريات البيك البيكي يجب قياس وظيفة التخثر (فيبرينوجين، بروشرومبين، زمن الثرمبوبلاستين الجزئي PTT. PT). ويجب ألا يتلقى المرضى في البدء أي شيء عن طريق الفم، والمرضى المصدومون أو لديهم ارتفاع الضغط داخل القحف، والمسبوتون والمصابون باختلاجات معندة، يحتاجون إلى مراقبة مشددة مع خط وريدي وشرياني مركزي ومراقبة العلامات الحيوية على نحو متكرر مع ضرورة معالجتهم في وحدة العناية المشددة الخاصة بالأطفال.

قد يحتاج المرضى المصابون بصدمة خمجية إلى إنعاش بالسوائل مع العوامل الضعّالة وعائياً vasoactive agents. مثل دويامين، والابينفرين، والهدف من هذه المعالجة في المصابين

بالتهاب السحايا هو تجنّب الزيادة المضرطة في السائل الدماغي الشوكي من دون خفض الجريان الدموي وإيصال الأكسجين للأعضاء الحيوية.

و- المضاعفات: تتضمن المضاعفات الحادة خلال علاج التهاب السحايا الاختلاجات وارتفاع الضغط داخل القحف، والتهاب السحايا الاختلاجات وارتفاع الضغط داخل القحف، وشلول الأعصاب القحفية، والسكتات (stroke)، والانفتاق المخي أو المخيخي cerebral or cerebellar hemiation، وخثار الجيوب الوريدية ضمن الجافية، وتجمع السائل في المسافة تحت الجافية (١٠-٣٠٪)، وهو لاعرضي في (٨٥-٨٠٪) من المصابين. والانصباب تحت الجافية شائع خاصة لدى الرضع، وقد يؤدي إلى انتباج اليافوخ وافتراق الدروز وزيادة محيط الرأس، والقياء، والاختلاجات، والحمى، مع نتيجة شاذة لاختبار الشفوفية القحفية oranial transillumination. ويثبت تشخيص الانصباب تحت الجافية بالتصوير المقطعي المحوسب وبالرنين المغنطيسي المجرى للدماغ، ويوجود ارتفاع الضغط داخل القحف أو انخفاض مستوى الوعي يجب أن الضغط داخل القحف أو انخفاض مستوى الوعي يجب أن يعالج بالبزل عبر اليافوخ المفتوح، أما الحمى وحدها فلا تعد استطباباً لإجراء البزل.

وتحدث مستلازمة عدم تسلاؤم المهرمون المضاد (SIADH) syndrome of inappropriate antidiuretic للتبول (SIADH) syndrome في بعض المصابين بالتهاب السحايا مؤدّية إلى انخفاض الصوديوم المصلي وانخفاض حلولية المصل، مما يفاقم الوذمة الوعائية أو يؤدي إلى اختلاجات بنقص الصوديوم.

تزول الحمى المرافقة لالتهاب السحايا الجرثومي عادة خلال (٥-٧) أيام من بدء العلاج، وقد تستمر أكثر من ١٠ أيام في ١٠٪ من المرضى نتيجة لخمج فيروسي مشارك أو خمج جرثومي ثانوي أو مستشفوي (nosocomial)، أو لالتهاب الوريد الخثري أو لارتكاس دوائي، وقد تعود الحرارة إلى الارتفاع بعد فترة خالية من الترفع الحروري، ويجب الاهتمام بوجه خاص بالأخماج المستشفوية nosocomial infections.

وقد يحدث التهاب التامور، أو التهاب المفاصل، في المرضى المعالجين لالتهاب السحايا ولاسيما التي تسببها النايسيريات السحائية، وإصابة هذين الموقعين قد ينتج إما من الانتشار الجرثومي أو من توضع معقدات مناعية، وعموماً فإن التهاب المفاصل يحدث باكراً خلال فترة العلاج.

وقد يحدث خلال علاج التهاب السحايا ارتفاع الصفيحات دthrombocytosis وفقر الدم وفقر الدم

الذي قد يكون بسبب الانحلال أو تثبيط نقيَ العظم marrow suppression

7- الإندار؛ أنقص العلاج بالصادات المناسبة والعلاج الداعم المراضة بالتهاب السحايا الجرثومي بعد فترة الوليد إلى أقل من 10%، يلاحظ معدل المراضة الأعلى في التهاب السحايا بالمكورات الرثوية، والعقابيل العصبية الشديدة قد تحدث في 10-70% من المرضى الذين شفوا من المتهاب السحايا الجرثومي، والمراضة في نحو 00% منهم مراضة عصبية سلوكية.

والإندار أسوأ في الرضع الذين تقل سنهم عن ستة أشهر، وخطر حدوث عقابل طويلة الأمد يكون أكبر فيمن يكون تركيز الجراثيم والمنتجات الجرثومية في السائل الدماغي الشوكي لديهم عالياً، وفي الذين أصيبوا باختلاجات استمرت أكثر من ٤ أيام بعد بدء العلاج، أو المسبوتين، أو الذين فيهم علامات عصبية بؤرية.

تشمل العقابيل العصبية الأكثر شيوعاً نقص السمع، والتأخر العقلي، والاختلاجات المعاودة، وتأخر اكتساب اللغة، والتأخر العقلي، والاختلاجات المعاودة، وأكثر هذه العقابيل واضطراب الرؤية، والمشكلات السلوكية. وأكثر هذه العقابيل شيوعاً هو نقص السمع الحسي العصبي الذي يظهر في بداية المرض، وسببه التهاب التيه المنافذة المرض، وسببه التهاب التيه محدان السمع نتيجة التهاب العصب السمعي التهاباً مباشراً، لذا يجب إجراء تقييم سمعي لكل المرضى بالتهاب السحايا الجرثومي قبل مغادرة المستشفى، ويستطب إعادة التقييم المتكرر للمرضى الخارجيين المصابين باضطراب سمعى.

٧- الوقاية: الطريقتان المتوافرتان لتقليل حدوث التهاب السحايا الجرثومي في الأشخاص المعرضين بسبب التماس هما التلقيح والوقاية بالصادات، وتوافر كل من هاتين الطريقتين وتطبيقهما يعتمد على الجراثيم الخامجة النوعية.

أ-التهاب السحايا بالنايسيريات السحالية: يجب تطبيق الوقاية الكيميائية لكل الأشخاص الدين هم على تماس صميمي مع المصابين بالتهاب السحايا بالنايسيريات السحائية بغض النظر عن العمر وحالة التمنيع، وذلك بإعطاء rifampin ملغ/كغ/جرعة كل ١٧ ساعة (الجرعة القصوى ١٠٥ملغ) مدة يومين بأسرع ما يمكن، وكذلك حين الاشتباه بحالة التهاب السحايا أو إنتان دم بالمكورات السحائية مباشرة ومن دون انتظار الإثبات الجرثومي. ويشمل التماس القريب التماس المنزلي، ومراكز الرعاية ويشمل التماس القريب التماس المنزلي، ومراكز الرعاية

اليومية والتماس في حضانات المدارس، وعمال الرعاية الصحية الذين تعرضوا مباشرة للمفرزات الفموية والإنعاش فما لفم، ومص المفرزات، والتنبيب، كما يجب أن يشقف كل المماسين للمصابين وتعريفهم بالعلامات الباكرة للخمج بالمكورات السحائية والحاجة إلى الرعاية الطبية الإسعافية إذا تطورت هذه الملامات.

رخصت إدارة الغذاء والدواء في الولايات المتحدة باستعمال اللقاح المقترن رباعي التكافؤ (W135, Y.C.A) وينصح بإعطائه منوالياً للمراهقين بعمر (١١-١٢) سنة، كما ينصح بإعطاء لقاح المكورات السحائية للأطفال فوق السنتين من العمر، وللأشخاص ذوي الخطورة العالية وهم فاقدو الطحال وظيفياً أو تشريحياً أو المصابون بعوز بروتينات المتممة النهائية.

وقد يستخدم اللقاح مؤازراً للوقاية الكيميائية في المماسين المعرضين وخلال أوبئة المرض بالمكورات السحائية. بـ المستدميات النزلية النمط ب: تكون الوقاية بـ rifampin الذي يجب أن يُعطى لكل المماسين منزلياً للمصاب بالمرض الفازي بالمستدميات، ولكل فرد في العائلة يبلغ عمره ٤ سنوات لم يُمنع سابقاً تمنيعاً كاملاً ولكل شخص مضعف مناعياً لم يُمنع سابقاً تمنيعاً كاملاً ولكل شخص مضعف مناعياً يمكث في المنزل بغض النظر عن العمر. والمماس منزلياً هو الشخص الذي يعيش بجوار الحالة، أو الذي يمضي ٤ ساعات على الأقل مع هذا الشخص مدة خمسة أيام على الأقل من الأيام السبعة التي تسبق قبول الطفل في المستشفى.

وأفراد العائلة يجب أن يتلقّوا وقاية بـ rifampin مباشرة حين الشك بالتشخيص لأن أكثر من ٥٠٪ من الحالات العائلية الثانوية تحدث في الأسبوع الأول من قبول المريض

في المستشفى.

وجرعة الـ rifampin هي ٢٠ ملغ /كغ / ٢٢ ساعة (الجرعة القصوى ٢٠ ملغ) مرة واحدة يومياً لأربعة أيام، والـ rifampin يلون البول والعرق بلون برتقالي أحمر ويصبغ العدسات اللاصقة، وينقص المستويات المصلية لبعض الأدوية مثل موانع الحمل الفموية، وإعطاء rifampin مضاد استطباب في أثناء الحمل.

وقد جاء التقدم الأكثر شأناً في وقاية الأطفال من التهاب السحايا الجرثومي بعد ظهور اللقاحات المقترنة مرخصة للمستدميات النزلية. وهناك أربعة لقاحات مقترنة مرخصة في الولايات المتحدة وكل لقاح يحرض طريقة مختلفة للاستجابة الضدية في الرضع المنعين بعمر (٢-٦ أشهر)، وكلها تؤذي إلى مستويات واقية من الأضداد مع معدلات فعالية ضد الأخماج الغازية تراوح بين (٧٠- ١٠٠٪)، ومن الواجب تلقيح جميع الأطفال بهذا اللقاح المقترن من عمر شهرين.

ج-المكورات الرئوية، ينصح بإعطاء اللقاح المقترن السباعي التكافؤ heptavalent منوالياً للأطفال الذين يقل عمرهم عن سنتين، وهو يعطى عضلياً بعمر شهرين وأربعة أشهر وستة أشهر وجرعة داعمة بعمر ١٨-١٨ شهراً، كما يجب أن يلقح جميع الأطفال عالي الخطورة للإصابة بأخماج المكورات الرئوية الغازية وهم فاقدو الطحال وظيفياً أو تشريحياً والمصابون بعوز مناعي مستبطن (مثل الخمج بالالات الخضاب، والذين يتلقون علاجاً مشطأ للمناعة.

فقر الدم في الأطفال

إياد طرفة

فقر الدم anemia هو هبوط عدد الكريات الحمر أو قيمة الخضاب أو كليهما معاً عن الحد الأدنى السوي نسبة إلى العمر. ويبين الجدول (١) قيم الخضاب السوية في الأعمار المختلفة.

قيمة الخضاب مقدرة بـ خ/دل	العمر/الجنس	
< ٥, ١٤ غ/دل	اليوم الأول من الحياة	
< ۱۱غ/دل	٦ شهور حتى ٥ سنوات	
< ١٢ غ/دل	٦ سنوات حتى ١٤ سنة	
< ۱۳ غ/دل	البالغون الذكور	
< ١٢ غ/دل	البالغات الإناث (غير الحوامل)	
< ١١ غ/دل	البالغات الإناث (الحوامل)	
الجدول (١) الحدود الدنيا الطبيمية لقيم الخضاب لدى القاطنين بمستوى سطح البحر		

لدى القاطنين بمع

السببيات والإمراض:

تقسم أسباب فقر الدم إلى ثلاث اليات مرضية:

١- نقص إنتاج الكريات الحمر من النقي.

٧- ضياع الدم.

٣- الانحلال.

ينجم نقص الإنتاج إما عن اضطراب في الإنتاج - وهو إما أولي كقصور النقي (فقر دم لا مصنع) وإما ثانوي لأفة شاغلة للنقي مثل الابيضاض - وإما عن اضطراب في نضح الكريات الحمر ضمن النقي مثل عوز الحديد أو عوز الفيتامين .B.

وضياع الدم أهم أسبابه النزوف، ويكون سببه أحياناً سوء توزع الدم ضمن العضوية.

أما الانحلالات فتقسم إلى: أدواء تصيب الكريات الحمر سواء على مستوى الغشاء (تكور الكريات مثلاً) أم الخضاب (الشذوذات الخضابية) أم إنزيمات الكريات الحمر (عوز G6PD)، أو أدواء بيئية بسبب الاضطرابات التي تصيب المحيط الذي تعيش فيه الكريات الحمر (متلازمة الانحلال الدموي اليوريميائي HUS ومتلازمة التخثر المنتشر داخل الأوعية DIC)، أو الاضطرابات المناعية التي تؤدي إلى أذية هذه الكريات.

السريريات:

يشعر المريض بالوهن والتعب ويظهر عليه الشحوب، وتتعلق الأعراض والعلامات بشدة فقر الدم من جهة وبسرعة حدوثه من جهة أخرى .

يضاف إلى هذا الأعراض والعلامات اللانوعية مثل:
الصداع ونقص الشهية، وقد تحدث آلام عظمية ولاسيما إذا
زاد إنتاج الكريات الحمر زيادة شديدة. ويبدو تسرع القلب
الجهدي والزلة حين يهبط الخضاب إلى ما دون ٧ غ/دل، في
حين تظهر الزلة وتسرع القلب بالراحة حين هبوط الخضاب
إلى ٣,٤ غ/دل.

التشخيص:

يحتل الاستجواب المرتبة الأولى ويجب أن يكون دقيقاً ومفصلاً من حيث بدء الأعراض وشكلها وتوقيتها وتطورها، والمنشأ، والقصة العائلية والتغذية والأعراض الأخرى المرافقة. كذلك الفحص السريري يجب أن يكون دقيقاً لكشف شحوب الجلد (راحة اليد) والأغشية المخاطية (الملتحمة الجفنية)... وغيرها، والتفتيش عن الضخامة الحشوية/ العقدية، والمظاهر النزفية المرافقة، واللون اليرقاني، إضافة إلى فحص القلب الدقيق والمنعكسات لمعرفة وجود فشل نمو مرافق، والتشوهات الهيكلية وغيرها.

إضافة إلى ذلك لابد من إجراء تعداد دم محيطي كامل وتعداد الكريات الحمر والخضاب والشبكيات ومناسبها وتعداد الكريات البيض والصيغة والصفيحات: لمعرفة ما إذا كانت الأفة تنال الكريات الحمر فقط أم أنها تنال بقية عناصر الدم، ولذلك أهمية كبيرة في التوجه الصحيح نحو التشخيص، ولا يجوز الاقتصار على معايرة الخضاب وحده أو تعداد الكربات الحمر فقط.

ولدراسة اللطاخة المحيطية شأن كبير في التوجيه نحو التشخيص الصحيح والسريع: إذ إن تبدلات الكريات الحمر الشكلية علامة واسمة لبعض الأمراض (الداء المنجلي وتكور الكريات ومعالم لعوز الحديد وغيرها...) أو أنها توجه نحو تشخيص تفريقي محدود يعتمد عليه في انتقاء الفحوص النوعية اللازمة لكل مرض.

الاستجواب:

- المنشأ: تتميز بعض المناطق الجغرافية من غيرها من المناطق بفاقات دموية خاصة. فحوض المتوسط يتميز بوجود

تالاسيميا بتا وعوز G6PD، وجنوب شرقي آسيا يتميز بوجود التالاسيميا ألفا. وإفريقيا تتميز بوجود فقر الدم المنجلي إلخ...

- القصة العائلية: مهمة: لأن الكثير من فاقات الدم الانحلالية موروثة (التالاسيميا وتكور الكريات والداء المنجلي ... إلخ).
- التغذية: يعد القصور الغذائي من أهم أسباب فقر الدم في الأطفال في العالم، وهو ما يسمى فقر الدم الغذائي من الأطفال في العالم، وهو ما يسمى فقر الدم الغذائي nutritional anemia وأشهره عوز الحديد. فلا بد من التفصيل الدقيق في القصة الغذائية لكل طفل مصاب بفقر دم. كما يجب أن يتضمن الاستجواب تأكيد وجود أمراض أخرى مسببة لفقر الدم مثل:

١- الأخماج الحادة التي قد تؤدي إلى انحلال مناعي،
 والأخماج المزمنة التي قد تؤدي إلى فقر دم صغير الكريات
 باضطراب استعمال الحديد.

٧-الأفات الخبيثة كالإبيضاضات التي تتأثر فيها عناصر
 الدم الثلاثة.

٣- الإصابات الكلوية كقصور الكلية المزمن: إذ إن فقر الدم ملازم لهذه الأفة، وفي الإصابات الكلوية الحادة قد تظهر متلازمة الانحلال الدموي اليوريميائي HUS.

4- التبدلات الجلدية لوجود نزوف أو بقع قهوة بحليب café au lait في داء فانكوني وفي قصورات القلب وآفات القلب المزرقة.

ه-أدواء المعدة والأمعاء مثل داء كرون وأسواء الامتصاص
 والقرحات الهضمية وغيرها.

 ٦- القصة الدوائية وهي مهمة جداً: لأن بعض الأدوية يؤثر في إنتاج الكريات الحمر من جهة، أو يؤدي إلى انحلالها بآلية مناعية من جهة أخرى.

الفحص السريري:

يجب أن يجرى بكل تأن ويشمل كل الأعضاء:

- الجلد والأغشية المخاطية للتفتيش عن الشحوب والزرقة، لا يكتشف الشحوب في الجلد إلا بعد حدوث فقر دم شديد، لذلك يعتمد على الملتحمة العينية وغيرها من الأغشية المخاطية كباطن الشفة غالباً. واللون اليرقاني يكشف في الصلبة إذا كان البيلروبين أكثر من الملغ دل، وحين مشاهدته على الجلد يدل على قيمة تزيد على لا ملغ دل. وإذا ما ترافق وضخامة الطحال فإن له دلالة قوية على وجود الانحلال. تعبر الزرقة عن وجود الميتهيموغلوبين في الدم الانحلال.

- فحص البطن للتفتيش عن الضخامة الطحالية والكبدية. قد تدل الضخامة الطحالية على وجود خمج مرافق أيضاً أو وجود آفة استقلابية (أدواء الخزن) أو على خباثة أحياناً.

- وفحص الهيكل الدقيق قد يكشف بعض التشوهات المرافقة لبعض الآفات مثل متلازمة «بلاكفان - دياموند» والمحدد مظاهر نزفية والمدية أو عميقة قد يدل على وجود آفات مرافقة شاغلة للنقي، أو آفات نزفية شديدة أدت إلى ضياع دموي مسبب لفقر الدم.

الدراسة المخبرية:

يشخص فقر الدم بهبوط قيمة الخضاب والهيماتوكريت أو عدد الكريات الحمر إلى مادون الحد المتعارف عليه. ويعتمد على القيم المخبرية أيضاً في تقسيم أنواع فقر الدم وفق المعايير التالية:

٢- دراسة الكريات الحمر من حيث الشكل والصباغ
 والحجم (اللطاخة المعطية).

٣- عدد الشبكيات.

مناسب الكريات MCV: وحدته فمتوليتر آآ: قيمة الهيماتوكريت * ۱۰ مقسمة على عدد الكريات الحمر * ۱۰ "/ ليت .

MCH وحدته بيكوغرام pg: قيمة الخضاب غ/دل × ١٠٠ مقسومة على عدد الكريات الحمر × ٢٠٠٠/ليتر.

MCHC غ/١٠٠ = قيمة الخضاب غ/دل × ١٠٠ مقسوم على قيمة الهيماتوكريت ٪.

واستناداً إلى ذلك تقسم فاقات الدم إلى:

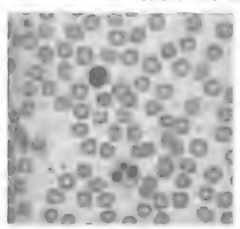
أ- فاقات الدم صغيرة الكريات ناقصة الصباغ: تكون القيم السابقة منخفضة مثل فقر الدم بعوز الحديد، والتالاسيميا.

ب- فاقات الدم سوية الكريات والصباغ: القيم ضمن الحد السوي مثل النزف الحاد والانحلال الحاد، وفقر الدم المرافق للابيضاضات.

- فاقات الدم كبيرة الكريات زائدة الصباغ: القيم فيها أعلى من الحد السوي مثال فقر الدم بعوز B_{12} و B_{13} ، متلازمة «بلاكفان دياموند».

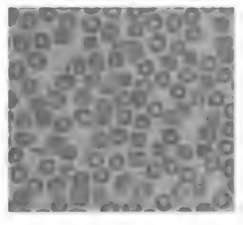
اللطاخة الميطية:

للطاخة المحيطية شأن كبير في تقيييم الكريات الحمر، فعليها يمكن مشاهدة اختلاف شكل الكريات poikilocytosis فعليها يمكن مشاهدة اختلاف شكل الكريات الكريات يمكن مثل الكرية المجزأة أو الخوذية كما في الشكل، كما يمكن معرفة وجود اختلاف الحجم anisocytosis كالكريات الكبيرة (خامكرون) أو الصغيرة (أقل من ٥ مكرون)، وينسب حجم الكريات الحمر عادة إلى نواة الكرية اللمفاوية السوية (الشكل)، يمكن كذلك تعرف الكريات المكورة spherocytes وغيرها.



الشكل (١) لطاخة محيطية سوية

وتفيد اللطاخة في دراسة صباغ الكريات، وهنا لابد من التطرق إلى شكل الكرية الحمراء فهي بشكل القرص كما هو مبين في الشكل، وتبدو على اللطاخة بشكل حلقة قاتمة في المحيط، ونيرة في المركز بنسبة الثلث تقريباً: وزيادة المركز النبير يدل على نقص الصباغ، كذلك فإن بعض الاضطرابات المرضية قد تصيب الكريات الحمر ويستدل من خلالها على نوع المرض مثل الترقطات الأسسة المشاهدة في التسمم بالرصاص، أو أجسام هاول جولي المشاهدة بعد استئصال الطحال، أو أجسام هاينز في عوز GGPD.



الشكل (٢) أجسام هاول جولي

الشبكيات:

تعكس قيمة الشبكيات مدى إنتاج النقي من الكريات الحمر، ويدل ترافق فقر الدم وقيمة شبكيات سوية أو مرتفعة على انحلالها. في حين يدل ترافق فقر الدم ونقص قيمة الشبكيات على نقص الإنتاج، إذن: فالوصول إلى تشخيص سبب فقر الدم يحتاج إلى:

- تعداد دم محیطی کامل.
 - لطاخة دم محيطي.
 - عدد الشبكيات،

وإذا كان هناك شك بالتشخيص بعد هذه الفحوص يلجأ إلى الفحوص الدموية النوعية كاختبار هشاشة الكريات في تكور الكريات، أو رحلان الخضاب حين الشك بالتالاسيميا، أو بزل النقي حين الشك بابيضاض الدم، أو خزعة العظم مع بزل نقي حين الشك بوجود فقر دم لا تنسجي إلخ...

أولاً- فقر الدم صغير الكريات microcytic anemia:

فقر الدم صغير الكريات هو فقر الدم المترافق وهبوط قيم MCV و MCH تحت القيم الطبيعية حسب العمر، وبالنسبة إلى الأطفال فوق السنتين يمكن القول: إن الحدود الدنيا لـ MCV هي ٧٥ فمتوليتر و ٢٨ MCH بيكوغرام و ٣٠٠

الأسباب: أهم أسباب فقر الدم صغير الكريات عوز الحديد، أو اضطراب توزعه كما في الأخماج المزمنة (انظر الجدول؟)، أو اضطراب استقلاب الحديد كفقر الدم بأرومات الحديد: والتالاسيميا: والتسمم بالرصاص.

الألية الإمراضية، يحدد محتوى الكرية الحمراء من الخضاب حجم الكرية ولونها، ويؤدي نقصه ضمن الكرية إلى شحوبها microcytic وصغر حجمها hypochromic، ويؤدي نقص الحديد إلى نقص إنتاج الخضاب. وقد تكون بعض اضطرابات إنتاج مركبات الخضاب وراثية المنشأ أو بتأثير سمى خارجي.

التشخيص؛ يظهر على اللطاخة المحيطية وجود كريات حمر صغيرة، ويبدي الجدول (٣) الخطوات الأساسية للفحوص المخبرية الضرورية.

۱- طقر الدم بعوز الحديد (I DA) iron deficiency anemia: هو فقر دم صغير الكريات سببه نقص محتوى الكرية الحمراء من الخضاب بسبب نقص الحديد المستعمل لتركيبه.

الأسباب: نقص الحديد هو أكثر أسباب فقر الدم صغير الحجم ناقص الصباغ شيوعاً في الأطفال، وأكثر الأطفال

تلاسيميا	فقر النم الحديدي الأرومات sideroblastic anemia	خمج/ودم	عوز الحديد	المرض/الموجودات
نعم	A	¥	A	خلايا هدفية
17>	14<	15<	15<	RDW*
1	†	+	1	حديد المصل
1	1	ط(†)	1	الفريتين
ط	ط	ا(ط)	Î	ترانسفررين
نعم	نعم	Ä	Y.	siderocyte فلية حديدية
1	ط	ط	ط	HbF/ A2

الجدول (٢) التشخيص التفريقي لفقر الدم صغير الكريات

- لطاخة دم محيطي لتأكيد وجود خلايا هدفية، وكريات بيض ارتكاسية).
 - معايرة حديد المصل، وإن لم يكن ناقصاً يجرى:
 - معايرة فريتين المصلوان لم يكن ناقصاً يجرى:
 - رحلان الخضاب، فإن كان سوياً يجرى:
 - بزل نقي وخزعة عظم مع تلوين الحديد.

الجدول (٣)

تعرضاً له الرضع وصغار الأطفال والخدج وحديثو الولادة المعرضون لضياع دم حول الولادة وما بعدها (مثل تبديل الدم والنزف الجنيني الوالدي) بسبب عدم وجود مخازن حديد كافية لديهم. كما أن قصور التغذية في الأعمار اللاحقة كنقص الوارد من اللحوم والأفات المزرقة وأفات جهاز الهضم كلها تعرض لفقر الدم بعوز الحديد. وفي الأطفال الأكبر يكون للنزف القليل المزمن واضطرابات الهضم وسوء يكون للنزف القليل المزمن واضطرابات الهضم وسوء الامتصاص والقصور الغذائي شأن كبير في حدوث الداء. ومن الملاحظ ازدياد انتشار عوز الحديد، وفقر الدم بعوز الحديد بين الأطفال عموماً في الوقت الحالي بسبب العادات الغذائية السيئة في الأجيال الحالية بالاعتماد على الوجبات السريعة وتناول المشروبات الغازية والشوكولا مثلاً: وعدم الاعتماد على وجبات غذائية صحية وسليمة .

الإمراض pathogenesis: يؤثر عوز الحديد في تركيب البروتينات المحتوية على الحديد مثل الهيموغلوبين والميوغلوبين: واضطرابات البروتينات التي تدخل في تركيب الجملة العصبية المركزية والجهاز الهضمي والجهاز المناعي، فيختل لذلك عمل كل هذه الأعضاء.

السريريات: عدا الأعراض العامة المرافقة لفقر الدم التي سبق ذكرها وعدا اضطراب النموقد يشاهد التهاب الجلد الحفاضي، والتهاب اللسان وأغشية الفم المخاطية وتشقق الصوارين، واضطراب نمو الأشعار، وتمعلق الأظافر (الأظافر اللعقية) spooning of finger nail: والميل إلى حدوث الأخماج، وعسر البلع، والاضطرابات الهضمية المعدية المعوية، واضطراب المزاج والسلوك.

التشخيص: يبدي تعداد الدم المحيطي إلى جانب فقر الدم نقصاً صريحاً في حجم الكريات الحمر MCV > MCV > فمتوليتر ونقصاً في الصباغ MCH > V بيكوغرام، وقد تصل إلى درجة الخلايا الخاتمية signet ring cell مع مشاهدة بعض الكريات المتطاولة على اللطاخة المحيطية واختلاف حجم الكريات الحمر وتوزعها، مما يدخل في التشخيص التفريقي مع التالاسيميا.

يكون عدد الشبكيات قبل البدء بالعلاج بالحديد منخفضا



الشكل (٣) فقر دم بعوز الحديد

أو طبيعياً. وتميل الصفيحات إلى الارتفاع مع انخفاض مقدار الحديد إلى أقل من ١٠مكغ/دل، وترتفع السعة الكلية الرابطة للحديد (TIBC): في حين تنخفض نسبة الإشباع بالحديد إلى ما دون ١٦٪ (الطبيعي > ٣٠٪).

إن المشعر الأكثر حساسية لعوز الحديد هو نقص قيمة الفريتين ferritin الذي يرتبط بنقص مخازن الحديد ويعبر عن المرحلة الكامنة لنقص الحديد المسبب لفقر الدم اللاحق. ومن هنا تنتج أهمية معايرة الفريتين (يراوح المدى الطبيعي بين ١٠-١٧٠ مكغ/دل).

ولمناسب الشبكيات - إضافة إلى مناسب الكريات الحمرأهمية كبيرة في كشف عوز الحديد وفقر الدم بعوز الحديد
أيضاً، وأهمها تركيز الخضاب ضمن الشبكيات (concentration)
أيضاً، وأهمها تركيز الخضاب ضمن الشبكيات أكثر
دقة في تحديد المحتوى الحقيقي من الخضاب: لعدم تعرضها
للتأثيرات المحيطية لوجودها العابر في الدوران مقارنة
بالكريات الحمر التي تتعرض لتأثيرات بيئية أكثر.

العلاج: بعد وضع التشخيص يعالج المريض بمركبات الحديدي: Fe^2 , وتفضل مركبات سلفات الحديدي بمقدار هم الحديدي من وزن الجسم بالطريق الفموي مقسمة على ثلاث جرعات يومية. ويؤدي العلاج الناجح إلى ارتفاع عدد الشبكيات حتى الضعف ما بين اليوم Λ و Λ و Λ و Λ و Λ و Λ النكس يجب الاستمرار بالعلاج حتى خمسة شهور لضمان إملاء المخازن بالحديد، ويذهب بعضهم إلى وجوب الاستمرار بالمعالجة مدة شهر واحد بعد الوصول إلى قيم الخضاب الطبيعية. ولهذا الدواء تأثيرات جانبية أهمها: نقص الشهية الطبيعية والإسهال وأحيانا الإمساك مع تلون البراز باللون الأسود، وحين فشل العلاج لابد من التفكير باضطرابات الامتصاص والعوز المشترك مع Λ والنزف الهضمي وداء كرون والخمج المزمن والفتوق الحجابية والتسمم بالرصاص، كما يجب آلا ينسى نقص مطاوعة المريض وأخطاء حساب

الوقاية: تستطب الوقاية بإعطاء الحديد للأطفال الخدج وحديثي الولادة المعرضين لنزف والدي أو تبديل دم، وذلك بجرعة ١-٣ مغ/كغ/يوم طوال السنة الأولى من الحياة. أما الأطفال المصابون بآفة مزرقة مع MCH < ٢٥ بيكوغرام/دل فتجب وقايتهم لتجنب حدوث صمات أيضاً.

٧- اضطراب توزع الحديد:

حين وجود فقر دم صغير الحجم ناقص الصباغ لا بد من

التفكير باضطراب توزع الحديد كتشخيص تفريقي للداء كما يحدث في الأخماج المزمنة والأورام وداء هودجكن: إذ يضطرب توزع الحديد في هذه الأفات ضمن الجملة الشبكية البطانية، وهنا تكون قيم الفريتين سوية أو مرتفعة (انظر الجدول رقم۲): ولذلك لا تستطب المعالجة بالحديد، ويشمل الاضطراب الأفات التي تصيب الترانسفرين أيضا كعوز الترانسفرين الخلقي الموروث: إذ تكون قيمته < ٥٠ مغ/دل، ويؤدي هذا الداء إلى وفاة مبكرة بسب الأخماج: لأن للترانسفرين شأناً بوصفه عاملاً مهماً في بناء الأجسام الضدية المناعية.

وفقر الدم حديدي الأرومات sideroblastic anemia هو أيضاً أحد أشكال سوء توزع الحديد وتركيبه، ويكون الحديد والفريتين في المصل مرتفعين مع نقص الترانسفرين والسعة الرابطة للحديد، وتكون الكريات الحمر مضرطة المحتوى بالحديد (الأرومات الحديدية sideroblasts).

ولهذا الداء إلى جانب الشكل الموروث المرتبط بالجنس أشكال ثانوية مثل: التسمم بالرصاص وارتضاع اليوريا الدموية، وعسر تصنع النقي الدوائي المنشأ (مثل كلورامفينكول ومضادات السل) والأخماج. يتظاهر التسمم بالرصاص بفقر دم صغير الحجم ناقص الصباغ مع ملامح لانحلال دم خفيف وترقطات أسسة في الكريات الحمر. وكذلك يؤدي عوز pyridoxine vit.B6 إلى فقر دم حديدي الأرومات، ويمكن لهذا الداء أن يستجيب للعلاج بالـ B6 Vit. B6.

r-التالاسيميا thalassemia:

مرض واسع الطيف مختلف المظاهر، ينتقل وراثياً على شكل جسمي مقهور، يضطرب فيه تركيب الخضاب والسلاسل عديدة الببتيد ضمنه. فحين اضطراب السلسلة α يشخص بوجود تالاسيميا α: وحين اضطراب تركيب السلسلة β يشخص بوجود تالاسيميا β وهكذا. وتجدر الملاحظة إلى أن التالاسيميا تطلق على عيب الخضاب hemoglobin defect مع نقص تصنيع إحدى السلاسل الطبيعية المشكلة للهيموغلوبين. أما التبدلات المرضية في تركيب السلاسل الطبيعية فتسمى الاعتلالات المخضابية وتسمى الاعتلالات الخضابية كفقر الدم المنجلي مثلاً.

الانتشار والوقوع: تنتشر التالاسيميا β في شرق المتوسط خاصة وفي الدول العربية وإفريقيا، في حين تنتشر التالاسيميا α في الهند وجنوب شرقي أسيا.

الإمراض: يتألف الخضاب من ٤ سلاسل من الهيم hem

ناقص في	مرتفع في	الطبيعي	السلسلة	الخضاب
	-	% \$V	$\alpha_2\beta_2$	$\mathbf{A}_{_{1}}$
מ דוצ שבמבו	β تالاسيميا الكبرى ١-٤٪ الصغرى > 1٪	7. ٣ -¥	α,δ,	A ₂
-	تالاسیمیا کبری: ۲۰-۹۰٪ تالاسیمیا صفری: بنسب قلیلة	۵,۰٪ الولدان > ۷۰٪	$\alpha_{,\gamma_{2}}$	F
_	تالاسيميا	7, *	β_{\downarrow}	Н
-	تالاسیمیا α	% •	γ,	Barts

الجدول (٤) يبين توزع الخضابات العلبيعي وفي المصابين بالتالاسيميا

مع حلقة بروتوبورفرين protoporphyrin كحامل للحديد ومن \$ سلاسل عديدة الببتيد من الغلوبين globin، وكل اثنين منهما متشابهان. يتألف الخضاب في الأشخاص الطبيعيين من HbA1، HbA2 بصفة أساسية وأثر من HbF.

يتألف الخضاب A_1 من سلسلتي β وسلسلتي α والخضاب A_2 من سلسلتي α وسلسلتي α أما الخضاب α وهو الشكل الراجع في حديثي الولادة – فيتألف من سلسلتي α وسلسلتي α وسلسلتي α ويتناقص الخضاب α سريعاً في الأسابيع الأولى من الحياة ويصل إلى قيمته في البالغين بعد الشهر α من الحياة كما هو مبين في (الجدول α).

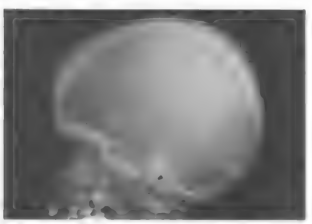
في تالاسيميا α تزداد سلاسل β كذلك، فعند غياب السلاسل α كاملة يصبح الخضاب مشكلاً من β مكونات β (γ) يسمى الخضاب HbH: وعند تشكله من β مكونات γ (γ) يسمى الخضاب HbB أو خضاب بارتا Bart ويما أن التحول يسمى الخضاب HbF إلى HbB لا يتم إلا بعد عدة شهور: فإن الأعراض الأولى لا تتظاهر إلا بعد عدة شهور من الحياة (γ) شهور فما فوق). أما في تالاسيميا γ فيمكن أن تظهر بأعمار مبكرة حتى في سن الوليد.

تؤدي الأفة - بسبب خلل التوازن في تركيب السلاسل عديدة الببتيد- إلى نقص صباغ الكريات والانحلال: إضافة إلى نقص السلسلة الحمراء ضمن النقي. ويحدث نقص الصباغ بسبب نقص محتوى الكرية الحمراء من الخضاب الناجم عن نقص تركيب السلاسل α أو β، ويؤدي نشاط السلاسل الأخرى لتعويض تركيب الخضاب إلى عدم ثبات السلاسل الأريب، ويؤدي أيضاً إلى خلل في تركيب الدسم في غشاء الكرية الحمراء وبالتالي إلى خلل الغشاء ومنه إلى قصر عمر هذه الكرية، وهذا ما يسمى فقر الدم الانحلالي قصر عمر هذه الكرية، وهذا ما يسمى فقر الدم الانحلالي

الحمراء ضمن النقي من دون جدوى في التوازن (زيادة نشاط غير فعالة). وزيادة الانحلال يزيد من الحديد المنطلق إلى الدوران مؤدياً مع الزمن إلى زيادة تراكم الحديد وفرط الحمل به، وهذا ما يسمى الداء الهموسيديريني hemosiderosis مؤثراً في الأعضاء ووظيفتها بسبب ترسبه فيها.

والخلاصة فإن الألية الإمراضية للتالاسيميا عموماً تكمن في شقين اساسيين:

- الانحلال وفقر الدم.
- ترسب الحديد وقصور الأعضاء.
- ا- التالاسيميا بيتا β-thalassemia:
- التالاسيميا β متماثلة الأمشاج homozygote (فقر دم كولي homozygote) أو التالاسيميا الكبرى homozygote (فقر دم β-thalassemia) أو التالاسيميا الكبرى β-thalassemia أو فقر دم البحر الأبيض المتوسط. تتظاهر بدءاً من الشهر ٢-٤ من الحياة بفقر دم شديد، وشحوب وزلة تنفسية وتسرع قلب في الجهد ثم في الراحة وفشل نمو لاحقاً. ويسبب فرط نشاط السلسلة الحمراء في النقي وتوسع



الشكل (٤) التبدلات الشعاعية على جمجمة طفل مصاب بالتلاسيميا



الشكل (٥) الضخامة الحشوية في طفل مصاب بالتالاسيميا

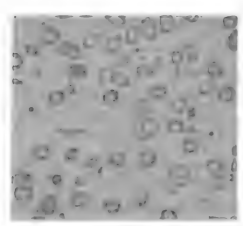
المسافات النقوية في العظام المسطحة خاصة تحدث تبدلات شكلية في الوجه (تسطح الوجنتين والأنف السرجي وتبارز الأسنان)، وهو ما يسمى السحنة farcies الانحلالية او السنجابية، ويظهر على صورة الجمجمة الشعاعية تباعد الصفائح العظمية مع ظهور الحجب العظمية بينها معطية منظر أسنان المشط أو منظر الشعر الواقف.

ويتضخم الكبد والطحال ويؤدي تراكم الحديد إلى قصور كبدي وقلبي واضطرابات غدية (قصور الدرق وقصور الأقناد والسكري... إلخ) تنتهي الحال بالوفاة إن لم تتخذ التدابير الدوائية باكراً.

- الشكل متخالف الأمشاج heterozygote أو التالاسيميا β الصغرى heterozygote تكون عادة لاعرضية وتكشف مصادفة. لا يوجد فقر دم غالباً ولكن قد يشاهد صغر حجم الكريات ونقص صباغها.

أما إذا شوهد فقر دم متوسط الشدة مع لون يرقاني أو من دونه وضخامة طحالية فيشخص بوجود تالاسيميا وسطى، وعلى الرغم من أن حملة التالاسيميا β متخالفة الأمشاج غير عرضيين فإنه من المهم معرفة وجود المرض وتشخيصه لتجنب استعمال العلاج بالحديد من دون جدوى، اضافة إلى وضع الاستشارة الوراثية الصحيحة وخاصة ما قبل الزواج.

التشخيص؛ يشاهد في التالاسيميا الكبرى إلى جانب فقر الدم الشديد (خ < ٨غ/دل) صغر الكريات الحمر صغراً شديداً لافتاً للنظر (٧٠> MCV فمتولتر)، ونقص صباغ (< ٣٠٥ مع اختلاف شكل الكريات الحمر وحجمها ووجود كريات هدفية target cells.



الشكل (٦) الكريات الهدفية في التالاسيميا الكبري

تختلط هذه الموجودات بالأسباب الأخرى لفقر الدم صغير الكريات؛ ولذا فإن وسيلة التشخيص المؤكدة هي رحلان الخضاب، فبسبب نقص تصنع السلاسل β ينقص تصنع الخضاب A وبالمقابل يزداد تركيب الخضاب آلذي يرتفع ما بين ٢٠-١٪ ويكون الخضاب ما بين ٢٠-١٪ (انظر الجدول؛) وحديد المصل وفريتين المصل مرتفعين، وقد يكونان ضمن الحد السوي. ومن التبدلات التي تظهر منظر الشعر الواقف أو شعر الفرشاة.

لا يشاهد فقر دم صريح في التالاسيميا الصغرى عادة ويكون الخضاب > ١٠غ/دل، لكن يلاحظ في اللطاخة صغر حجم الكريات ونقص الصباغ، وإذا ظهر فقر دم أشد يجب التفكير بمرافقته عوز الحديد؛ أو وجود تالاسيميا وسطى، يبدي رحلان الخضاب في التالاسيميا الصغرى ارتضاع

يبدي رحلان الخضاب في التالاسيميا الصغرى ارتضاع A_2 نسبة A_2 قليلاً.

المعالجة، يعتمد في التالاسيميا الكبرى على نقل الكريات الحمر دورياً مرة كل شهر لتجنب هبوط الخضاب عن ٥، ١٠غ/دل: ومحاولة الحفاظ على قيمة خضاب ما بين ١٣-٤١غ/دل، وهكذا يحافظ على كفاءة قلبية جيدة ونمو جيد ومنع حدوث فرط نشاط السلسلة الحمراء التي تؤدي إلى التشوهات الشكلية، إضافة إلى منع عودة تشكل الدم في الطحال والكبد (الحؤول النقوي) ومنع ضخامة كل منهما، بيد أن الإفراط بنقل الدم يعرض من جهة أخرى إلى تراكم الحديد وخطورة حدوث الداء الهموسيدريني؛ لذا يمنع إعطاء الحديد لهؤلاء المرضى، ومن جهة أخرى يجب إعطاء إلى الحديد مثل الدى فروكسامين deferoxamine.

يستطب استئصال الطحال حين يتضخم كثيراً خشية الرض وحدوث التمزق، أو حين يحدث فرط نشاط طحال hypersplenism مع نقص الكريات البيض والصفيحات أو

ازدياد الحاجة إلى نقل الكريات الحمر أكثر من ٢٥٠ مل/ كغ/سنة.

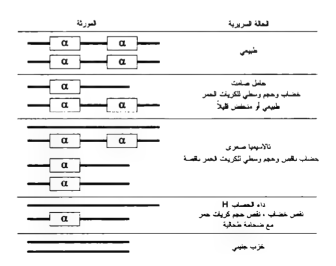
وزرع النقي هو الحل الوحيد الشافي من المرض حالياً. مع الإشارة إلى أنه لا يمنع توريث المرض بعد إجرائه.

الإندار: يرتبط الإندار في التالاسيميا الكبرى بمدى ترسب الحديد في الأعضاء وبحدوث اعتلال العضلة القلبية، وحين عدم تطبيق العلاج بالشكل المناسب يمكن أن يصل وسطى الحياة حتى ٣٠-٢٠ سنة فقط.

ب- التالاسيميا α thalassemia

يرث الطفل في الحالة الطبيعية سلسلتي α من كل من الأبوين، أما في تالاسيميا α (الشكل) فقد يحدث حذف جين واحد أو أكثر deletion ويصبح لدى المصاب أقل من لا جينات، وتتعلق الأعراض بعدد الجينات المحذوفة: فبحذف الجنيات الأربع يحدث فقد وظيفي كامل لهذه السلاسل ويكون الاعتماد على لا سلاسل غير فعالة، وهو ما يسمى ويكون الاعتماد على لا سلاسل غير فعالة، وهو ما يسمى (خضاب بارت Hb Bart) مؤدياً إلى متلازمة الخزب الجنيني α جينات لسلاسل α فترمم البقية من سلاسل α وينشأ عضاب α وهو الشكل الشديد من تالاسيميا مويحدث فيه الانحلال. وحين حذف جينين من جينات السلاسل α ينشأ الشكل متخالف الأمشاج من التالاسيميا السلاسل α نشأ أي تبدلات سريرية أو مخبرية، وتكتشف عادة مصادفة في السبر العائلي الوراثي.

التشخيص: في داء بارت – الخزب الجنيئي: يشاهد فقر دم حاد وشديد مع صفر حجم الكريات الحمر ونقص صباغ



الشكل (٧) التالاسيميا واشكالها

شديدين. يظهر الداء برحلان الخضاب غاما بأربع جزيئات (انظر الجدول؛). في داء الخضاب H: (HbH) يظهر فقر دم مع صغر حجم الكريات ونقص الصباغ وخلايا هدفية وأجسام هاينز على الكريات الحمر ويظهر الرحلان ؛ جزيئات β (انظر الجدول؛). وحين حذف جينين يظهر بشكل إفرادي صغر حجم الكريات ونقص الصباغ ولكن من دون فقر دم. وحذف جين واحد لا يؤدي إلى أي علامات مخبرية دموية.

المعالجة: لا تحتاج الأشكال الخفيفة إلى معالجة ما، والأشكال الشديدة كالخزب الجنيني لا يوجد لها علاج، وما بينهما يشابه علاجه علاج تالاسيميا β .

ج- أشكال نادرة للتالاسيميا:

يعتمد اسم تالاسيميا وسطى في تصنيفه على وجهات نظر سريرية، ويتأرجح هذا الشكل ما بين التالاسيميا الصغرى والتالاسيميا الكبرى، وسيره مشابه لسير الشكل الخفيف من متماثل الأمشاج أو الشديد المتخالف الأمشاج من التالاسيميا.

وقد تظهر على شكل مزيج من أشكال التالاسيميا α مع وتبدو سريرياً بفقر دم ويرقان وضخامة طحالية معتدلة، وتندر حالات الإصابة بالداء الهموسيديريني. وقد تظهر حالات مشتركة من اضطراب إنتاج الخضاب الكمي والنوعي مثل التالاسيميا – الداء المنجلي، فقد تظهر أعراض المرضين معاً.

ثانياً- فقر الدم سوي الكريات normocytic anemia: هد فقد الدم سوي الكريات MCU.

هو فقر دم معMCV سوي وMCH سوي.

السببيات والإمراض: يأتي في مقدمة الأسباب الانحلال ونقص إنتاج الكريات الحمر من النقي، ففي الانحلال ينقص عدد الكريات الحمر تدريجياً مع ازدياد عدد الشبكيات (مؤشر > ٣٪)، وفي فقد الدم المزمن ينقص عدد الكريات الحمر تدريجياً ببطء ومن دون ارتفاع عدد الشبكيات في الأمراض المنقصة للإنتاج.

التشخيص؛ يكون بالبحث الدقيق عن النزف والاعتماد على التبدلات الشكلية واضطرابات الإنزيمات وغشاء الكريات مع هبوط الخضاب؛ وعلى عدد الشبكيات ودراسة نقي العظم.

١- النزف أو ضياع الدم:

الأسباب: في الولدان والرضع: نقل دم جنيني والدي أو جنيني دنيني (التوءم وحيد البيضة) وعوز Vit. K والنزف الهضمي، إضافة إلى سحب الدم المتكرر ولاسيما في أثناء الاستشفاء والتحسس من حليب البقر ورتج ميكل والاضطرابات النزفية.

الألية الإمراضية والسريريات: يؤدي فقد الدم الحاد إلى نقص حجم الدم. وبالتالي نزوح السوائل من الأنسجة إلى الدوران مؤدية إلى فقر دم سوي، ويكون رد العضوية على ذلك بزيادة الإنتاج الذي يظهر في غضون الأيام ٤-٥ اللاحقة متظاهراً بزيادة عدد الشبكيات. أما فقر الدم الذي يتلو فقد الدم المزمن فيكون بسبب الضياع الدموي بمقدار > ١٠٪ أسبوعياً: إذ يحوي كل امل دم نحو ٥, ملغ حديد، وهنا قد يظهر فقر دم صغير الحجم ناقص الصباغ بسبب عوز الحديد المرافق.

التشخيص: يجب فحص البول والبراز لتحري الدم فيهما، ويجب نفي الاضطرابات النزفية والأسباب الموضعية للنزف أيضاً، وفي نقل الدم الجنيني الوالدي تشاهد أثار HbF في دم الأم.

المعالجة: سببية لإيقاف النزف: وحين حدوث فقد دم حاد مع علامات نقص الحجم يجب نقل دم كامل بمقدار ٢٠مل/ كغ، أما في النزف المزمن فيستطب إعاضة الحديد ولاسيما في صغار الأطفال.

٧- فقر الدم الانحلالي:

هو تخرب الكريات الحمر بسبب داخلي أو خارجي مما يقصر معه عمر الكرية الحمراء (العمر الطبيعي ١٢٠ يوماً). الأسباب: هي إما من ضمن الكرية الحمراء مثل أعطاب الغشاء أو أعطاب الإنزيمات أو أعطاب الخضاب. وإما من خارج الكرية الحمراء مثل: الاضطرابات المناعية أو لأسباب ميكانيكية أو المتلازمة الانحلالية اليوريميايئة ميكانيكية أو المتلازمة الانحلالية اليوريميايئة (HUS) hemolytic uremic syndrome

سريرياً: تشاهد أعراض فقر الدم التي سبق ذكرها مع لون يرقاني وغالباً مع ضخامة طحال.

التشخيص؛ يكون باخذ قصة مفصلة تشمل بلد المنشأ؛ إذ ترى مثلاً في حوض البحر المتوسط وإفريقيا وآسيا الأفات الانحلالية الوراثية كالتالاسيميا والداء المنجلي. كما يجب التفتيش عن أعراض غير دموية مثل الأخماخ الجلدية بالعنقوديات كما يحدث في المصابين بالداء المنجلي، وحصيات المرارة كما في تكور الكريات، أو قصور الكلية كما في المتلازمة الانحلالية اليوريميائية HUS، أو آفات عضوية قد تكون مسببة للانحلال كالأفات الدسامية القلبية والصدمة وحدوث التخثر المنتشر داخل الأوعية (DIC) والمسطرابات والمتقلابية، كما يجب التركيز على القصة الدوائية وخاصة الصادات، ومضادات الاختلاج والمسكنات وخافضات الحرارة

التي قد تؤدي أحياناً إلى انحلال الدم.

إن للقصة العائلية أهمية كبرى في حالات فقر الدم الوراثية مثل عوز G6PD (الفوال) واعتلالات الخضاب (الداء المنجلي).

وللطاخة الدم المحيطي شأن كبير في معرفة سبب الانحلال كمشاهدة الكريات المكورة أو المنجلية أو المتطاولة أو المجزأة أو الهدفية أو مشاهدة عضويات الملاريا مثلاً.

وكذلك اختبار الهشاشة الحلولية قبل الحضن ويعده - إذ يكون الاختبار إيجابياً مثلاً في تكور الكريات الوراثي- أو معايرة إنزيمات الكريات الحمر مثل G6PD أو إجراء التفاعلات المناعية مثل تفاعل كومبس المباشر أو تفاعل كومبس اللامباشر.

أ- عيوب غشاء الكريات الحمر erythrocyte membrane: defect

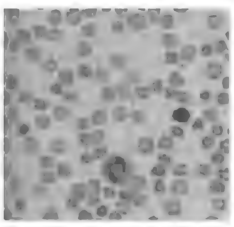
الانتشاروالأسباب: يشاهد في كثرة الكريات الحمر المكورة الوراثي hereditary spherocytosis: وهي آفة موروثة غالباً جسمية قاهرة ونادراً مقهورة، أو يشاهد في الكريات فاغرة الفاه stomatocytosis أو الإهليلجية elliptocytosis.

- داء كثرة الكريات الحمر المكورة الوراثي hereditary عن أهم أسباب فقر الدم الانحلالي في وسط أوربا تحدث بنسبة ١٠٠٠/١ طفل وليد حي.

الألية الإمراضية: هي خلل بروتيني في غشاء الكرية الحمراء على حساب الـ spectrin غالباً، موروث بشكل جسمي قاهر عادة ومقهور نادراً. يؤدي هذا الخلل إلى اضطراب مقاومة حلولية الكرية الحمراء بسبب خلل مضخة الصوديوم: مما يؤدي إلى دخول الماء إلى الكرية الحمراء فتنتفخ لتصبح كالكرة (شكل الكرية الطبيعي قرصي كما ذكر سابقاً)، ويعرقل هذا الشكل مرور الكرية الحمراء عبر الطحال فتتخرب فيه ويحدث الانحلال.

السريريات؛ يحدث في نحو ٥٠٪ من المرضى انحلال مبكر وفرط بيليروبين حول الولادة؛ إذ يرتفع تركيز البيلروبين اللامباشر مع الشحوب وضخامة الطحال بشدات مختلفة، وبسبب تراكم البيلروبين المستمر يتعرض الأطفال لحدوث حصيات صفراوية مبكراً. قد تحدث في الأخماج الجهازية نوب من الانحلالات، أما الأخماج بالبارفوفايروس (الفيروسة الصغيرة) parvovirus 19 فتؤدي إلى لجم السلسلة المولدة للكريات الحمر في النقي مؤدية إلى نوبة نقص التصنيع، وقد تحدث نوب من حالات نضح العرطل megaloblastic

التشخيص: تبدو بالفحص المخبري علامات فقر دم سوي الكريات والصباغ مع زيادة الشبكيات. ويشاهد في اللطاخة المحيطية كريات مكورة (الشكل ٨) بنسبة > ١٠٪. ويشار إلى أن الكريات المكورة قد تشاهد في فقر الدم المناعي وفي تنافر الزمر ABO في الولدان، وفي داء الخضاب C والانحلالات المحادة. يكون MCV، سوياً ولكن ترتفع قيمة MCHC، وهو موجه كبير للداء ويوضع التشخيص باختبار هشاشة الكريات.



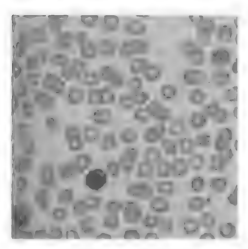
الشكل (٨) الكريات المكورة

العلاج: في الحالات الشديدة يجب نقل الدم المتكرر ويستطب استئصال الطحال في الطفولة المتأخرة: على الرغم من أن عدد الكريات الحمر المكورة لا ينقص بعد هذا الإجراء، لكن الانحلال يقل ويصبح عدد الكريات الحمر سوياً وتزول معالم فقر الدم واللون اليرقاني، وتجنباً لخطر الأخماج بعد استئصال الطحال فإنه يؤجل إلى ما بعد السنة السادسة من العمر وبعد إعطاء لشاح الرئويات والهيموفيلوس إنفلونزا، إضافة إلى إعطاء البنسيلين المديد للوقاية بعد الاستئصال مرة كل ٣ أسابيع، ويمكن تحاشي نوب النضح الكبير بإعطاء حمض الفوليك بجرعات يومية.

- داء الكريات فاغرة الفاء: تورث بشكل جسمي قاهر، سيرها لطيف عادة ، ونادراً ما تورث بشكل جسمي مقهور ويكون سيرها فنا شديداً مؤدية إلى فقر دم شديد وضخامة الطحال، وتشخص برؤية هذه الكريات على اللطاخة (الشكله) مع اختبار هشاشة إيجابي، وتجدر الإشارة إلى أن الكريات فاغرة الفاه قد تشاهد في الاضطرابات الكبدية والتسمم بالرصاص وفي داء دوشن ونادراً في الأشخاص الطبيعيين لكن بنسبة أقل من ٣٪، ولا يوجد علاج لهذا الداء ولا يفيد استئصال الطحال فيه شيئاً .

داء الكريات الإهليلجية: تختلف أعراضها حسب شدتها

وتشخص برؤيتها على لطاخة الدم المحيطي.



الشكل (٩) الكريات فاغرة الفاه

ب- عوز إنزيمات الكريات الحمر erythrocytes enzymes deficiency

تؤدي أعواز الإنزيمات في الكريات الحمر إلى اضطراب استقلابي، وبالتالي إلى أذية ثانوية في غشاء الكرية الحمراء أو زيادة في التحسس من المؤكسدات، ويكون المحرض للانحلال إما غذائيا كالفول، وإما الأخماج وإما الأدوية مثل؛ السولفوناميدات، أو الجرعات العالية من الفناسيتين أو الساليسيلات أو الميتامين C أو الباراسيتامول أو الكلورامفينيكول أو تري ميتوبريم أو مضادات السل

- عوز إنريم glucose-6-phosphate dehydrogenase يوز إنريم deficiency (G6PD) يورث بصفة صبغية مقهورة مرتبطة بالجنس، تؤدي العوامل السابقة الذكر إلى إحداث نوب انحلاثية قد تكون شديدة ولاسيما في الولدان مؤدية إلى فرط البيليروبين وفقر الدم، يشاهد على اللطاخة المحيطية أجسام هايئز مع ارتفاع الشبكيات. تحتاج الحالات الشديدة في الولدان إلى تبديل دم، أما الأعمار الأخرى فتحتاج إلى نقل كريات حمر.

تتميز النوبة الانحلالية الشديدة في الأطفال بلون يرقاني وفقر دم مع بيلة خضابية موافقة وترفع حروري وألم بطني وارتفاع عدد الكريات البيض، مما قد يوقع في خطأ التشخيص على أنها خمج معوي أو التهاب كبد أحياناً، لذا لابد من التدقيق في الاستجواب والفحص السريري وإجراء الفحوص النوعية لوضع التشخيص، قد تكون معايرة الإنزيم بعد النوبة الحادة طبيعية ولاسيما حين ارتفاع الشبكيات بشدة وهذا لا ينفي التشخيص، وحين القناعة

السريرية بوجود العوزينصح بإعادة معايرة هذا الإنزيم بعد ستة أسابيع من النوبة الانحلالية.

- عوز البيروهات كيناز pyruvate-kinase deficiency: يورث بشكل جسمي مقهور، ويبدو كفقر دم انحلالي مزمن مختلف الشدة والسير، قد يتظاهر الداء في الولدان بفرط بيليرويين قد يصل إلى درجة الحاجة إلى تبديل الدم.

يستطب في الحالات الشديدة منه استئصال الطحال.

ويتبع الاضطرابات الإنزيمية في الكريات الحمر مجموعة واسعة من الأعواز مثل: عوز غلوكوز فوسفات أيزوميراز وبنتوز فوسفات وغيرها من الإنزيمات وهي نادرة الحدوث.

ج- فقر الدم المنجلي sickle cell disease وباقي اعتلالات الخضاب hemoglobinopathies:

تعرف اعتلالات الخضاب بأنها تبدل في بنية جزيئات الهيموغلوبين خلافاً للتلاسيميا التي يكون فيها تبدل الخضابات كمياً.

فقر الدم المنجلي أكثر أشكال اعتلالات الخضاب شيوعاً. تحدث في هذا الداء طفرة نقطية في الصبغي (١١) تتبدل فيها مواقع الحموض الأمينية، فيحل الفالين مكان الجلوتامين على الموقع السادس من السلسلة β مؤدية إلى تشكل الخضاب المنجلي (HbS). وفي الشكل متماثل الأمشاج لفقر الدم المنجلي (HbSS) وحين حدوث نقص أكسجة يتبلور الخضاب ويترسب مؤدياً إلى الشكل المنجلي للكريات الحمر ومن هنا نشأ اسم هذا الداء. يجب تحديد النمط الموجود والشدوذات الخضابية هل هو شكل S-G أم -S-C أم السير

السريري وشدته.

يؤدي حدوث التمنجل إلى تأثيرين أساسيين: انحلال الكريات الحمر وحدوث صمات بسبب تكدس هذه الكريات وسوء جريانها مؤدية إلى النوب المنجلية.

تكون الأشكال مختلفة الأمشاج لاعرضية غالباً. أما الأشكال متماثلة الأمشاج فيكون فيها الأطفال في الأشهر الأولى طبيعيين بسبب استمرار الخضاب آلذي يحسن حلولية الخضاب ضمن الكريات الحمر. وبدءاً من الشهر الرابع إلى السادس من الحياة ويسبب الانسداد الوعائي والاحتشاءات تبدأ النوب المنجلية متظاهرة بالآلام البطنية الماغصة والآلام العظمية التي تكون طاعنة وشديدة، وبالاحتشاءات الدماغية التي تتظاهر بصداع وشلول واختلاجات واضطرابات رؤية، أما الاحتشاءات الكلوية فتظاهر ببيلة دموية في المرحلة الحادة وتتظاهر على المدى الطويل بنقص تكثيف البول وتنتهي بقصور كلوي.

يضخم الطحال في البداية ثم تؤدي الاحتشاءات المتكررة فيه إلى ضموره وإلى نقص وظيفته المناعية خاصة: مؤدية إلى ميل إلى الإصابة بالأخماج ولاسيما ذات العظم والنقي بالسالمونيلا.

وتؤدي الاحتشاءات المبكرة في أمشاط اليدين والقدمين الى حدوث تورمات مؤلمة في صغار الأطفال، وهو ما يسمى متلازمة اليد والقدم. وتصيب الاحتشاءات أي مكان من الجسم (نوب الانسداد الوعائي) مثل نوب الاحتشاء الرئوي الذي يغلب أن يرافقه خمج (متلازمة الألم الصدري). تبدأ الأعراض فيه بألم صدرى ثم تتطور إلى زلة وسعال وترفع

ملاحظات	НьС	HbF	HbA2	HbS	HbA	الحالة السريرية	النمط الجيني
عادة لا عرضي	-	-	2-3	حتى 40	55-60%	سمة منجلي	SA
فقر دم مع توزع غیر متجانس تـ HbF	-	5-15	2-3	85-90	0	فقردم منجلي	SS
فقر دم متوسط الشدة، ضخامة طحال في ٥٠٪ صغر حجم ونقص صباغ	-	10-20	3-5	70-80	0	هنجلي/ تالا سيميا °β	S/β ^o
فقر دم خفیف، توزع غیر متجانس لـ HbF	-	10-20	3-5	60-70	10-20	هنجلي/تالاسيميا +β	S/β ⁺
فقر دم متوسط الشدة ضخامة طحالية، خلايا هدفية	45-50	1	-	45-50	0	داء HbSC	SC
لاعرضي، توزع غير متجانس لـ HbF	-	20-30	1-2	70-80	0	منجلي مع بقاء استمرار الخضاب الجنيني	S-HPFH

الجدول (٥) يبين مقارنة متلازمات الداء المنجلي

حروري وخفقان، ويبدو بإصغاء الصدر نقص في الأصوات التنفسية مع أصمية بالقرع. ويجب تشخيص هذه الحالة بسرعة لمنع حدوث نقص الأكسجة وذلك بإعطاء الأكسجين والسوائل والتسكين والصادات وموسعات القصبات، وقد تنقل الكريات الحمر ونادراً ما يتطلب الأمر تبديل الدم الجزئي.

يحدث النعوظ في المرضى الذين تراوح أعمارهم ما بين ٦ و ٢ سنة بانتصاب مفاجئ مع ألم شديد في القضيب، وتعالج هذه الحالة أيضاً بالأكسجة الجيدة مع السوائل؛ ونقل الدم أو تبديله الجزئي الهادف إلى تخفيض خضاب S حتى نسبة ٣٠٪ مع إعطاء المسكنات.

وينظاهر التوشظ الطحالي scquestration بنوبة ألمية شديدة مع وهط وعائي بسبب نقص الحجم نتيجة احتباس الدم ضمن الطحال المؤدي إلى ضخامة طحالية شديدة وارتفاع الشبكيات.

والإصابة بالـ parvovirus B19 تؤثر في السلاسل الحمر في النقي مؤدية إلى نقص تصنيع الكريات الحمر نقصاً عابراً مع نقص شبكيات وحدوث فقر دم شديد يهدد الحياة. تنجم نوب الانحلال الشديدة عن تناول أدوية أو إصابات خمجية تتخرب فيها الكريات الحمر مع ارتفاع البيليرويين وهبوط الخضاب السريع وزيادة الشبكيات، ولوحظ أن معظم المرضى المعرضين لمثل هذه الحالات هم مصابون أيضاً بعوز G6PD ومن المعروف ترافق هذين المرضين.

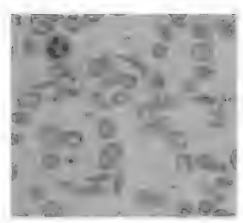
يستطب نقل الدم في هذه الحالات الثلاث الأخيرة.

المخبريات: الموجودات المخبرية غير لافتة للنظر في الشكل المتخالف الأمشاج: إذ يندر مشاهدة البيلة الدموية أوفقر الدم، لكن يشاهد برحلان الخضاب وجود HbS بنسبة ٢٥ إلى ٤٠٪ والباقي HbA مع كميات قليلة من HbF أحياناً وكون اللطاخة عادة سوية إلا في حال التعرض لنقص أكسجة فتظهر بعض المنجليات.

في الشكل متماثل الأمشاج تظهر المنجليات بوضوح (الشكل ١٠) ولاسيما إذا ما حبس الدم في الإصبع قبل أخذ اللمائدة.

يزداد عدد الكريات البيض في أثناء نوب الانسداد الوعائي مع زيادة الصفيحات، ويبدي رحلان الخضاب زيادة شديدة في HbS مع نسب متفاوتة من HbF وانعدام HbA في الأشكال الشديدة (HbSS).

المعالجة: بالقلونة وإعطاء السوائل والمسكنات في النوب الألمية، ونقل الدم في الاحتشاءات الدماغية والحالات المهددة للحياة.



الشكل (١٠) الكريات المنجلية

يعطى الهدروكسي يبوريا hydroxyurea للوقاية من الاحتشاءات وذلك برفع الخضاب F؛ إذ إن ارتفاعه أكثر من ١٠٪ يخفف من النوب البطنية والاحتشاءات العظمية وارتفاعه أكثر من ٢٠٪ يمنع النوب الألمية الشديدة. والعلاج الشافى الوحيد هو زرع النقى الغيري allo-BMT.

قد يترافق الخضاب S مع خضابات أخرى مثل تلاسيميا β وخضاب C وغيرها، وتختلف الأعراض باختلاف الشدة والتوزع.

د- فقر الدم الاتحلالي المناعي immune hemolytic: anemia

هو فقر دم مكتسب إما بسبب أضداد غيرية وإما ذاتية. وقد أصبحت الأضداد الغيرية نادرة اليوم بسبب تطور تقنية نقل الدم والتدقيق في تحديد الزمر الدموية والضحوص اللازمة قبل إجرائه.

فقر الدم الانحلالي مناعي المنشأ في الولدان ينجم عن التنافر بين زمرة الأم وزمرة الوليد حين تكون الأم إما سلبية Rh مع وليد إيجابي Rh وإما تكون من زمرة O مع وليد إدكيما أو خليط مما سبق.

يرى تفصيل هذا في بحث يرقانات الوليد وفقر الدم في الوليد.

عنجم فقر الدم المناعي الناتي anemia عن تشكل أضداد ذاتية ضد الكريات الحمر؛ يحرض عادة بأسباب عديدة منها الأخماج التنفسية مثل الخمج بفيروس EBV والمفطورات (الميكوبلازما) وفيروسات التهاب الكبد وHIV وغيرها من الفيروسات، أو في سباق الأورام مثل الورم اللمفي (اللمفومة)، أو بعض الأفات المناعية كالنشبة الحمامية، أو بعد تناول الأدوية وخاصة الصادات، ويكون تفاعل كومبس هنا إيجابياً.

تعالج هذه الحالات بالستيروئيدات أو كابحات المناعة أو

باستعمال الفلوبولينات المناعية، ولا يجوز نقل الكريات الحمر إلى هؤلاء الأطفال إلا في حالات الضرورة القصوى: لأن النقل قد يزيد من تحريض الأضداد ويعرض للصدمة. ولا يجوز إعطاء اللقاحات لأنها قد تزيد من نوب الانحلال بتحريض الأضداد وتؤجل عادة إلى ما بعد العلاج وحدوث الهدوء.

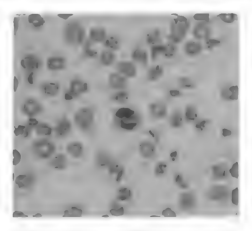
ه- الانحلالات الألية (الميكانيكية) mechanical:

تحدث بسبب التأثير الميكانيكي في غشاء الكريات الحمر حين دورانها مؤدياً إلى أذية الفشاء وتخريه.

فضي اعتلال الأوعية الدقيقة التخشري thrombotic فضي اعتلال الأوعية الدقيقة التحشرين microangiopathy thrombotic المحمر بخيوط الفيبرين المترسبة وتتحطم، وأهم أسباب هذا الداء DIC (الشكلا)) DIC وطرط الضغط الخبيث والانسمامات الدوائية ورفض الطعم الحاد في المرضى المجرى لهم زرع الأعضاء.

تكون الصفيحات عادة كبيرة (فتية) ولكنها ضعيفة وظيفياً، ويكون استهلاك عوامل التخشر أكثر وضوحاً في PT ، PTT مما في باقي الأسباب: لذا يرافقه تطاول PT ، PTT ، وتبدي اللطاخة المحيطية وجود كريات حمر مجزأة ومكورة صغيرة وكريات دمعية الشكل.

وعدا ما تقدم يذكر من أسباب الانحلالات الميكانيكية التشوهات القلبية أو الدسامية والأورام الوعائية الكبيرة كما . في متلازمة كسباخ- ميريت Kasabach- Merritt syndrome



الشكل (١١) معالم DIC على اللطاخة المعطية

و- فقر الدم ناقص التنسج hypoplastic anemia:

هو نقص إنتاج الكريات الحمر من النقي منضردة أو مع باقي عناصر الدم (قلة أرومات الحمر الحاد العابر acute transient erythroblastopenia).

السبب؛ توقف تنسج الأرومات الحمر في النقي إما بسبب خمج أو دواء أو في سياق الانحلالات المزمنة (نوب عدم تنسج) وإما مجهولة السبب.

الشيوع: هي أكثر أسباب فقر الدم سوي الشكل والصباغ عند الأطفال شيوعاً.

السريريات: حدوث فقر الدم من دون ضخامة كبدية أو طحالية أو ضخامة عقد.

التشخيص: قد يهبط الخضاب إلى ٣غ/دل لكن مع نقص الشبكيات (المؤشر< ٣, ٠٪) وهو ما يميزه من النزف أو الانحلال، ويشاهد ببزل النقي نقص واضح في السلسلة الحمراء.

العلاج، المراقبة من دون أي تدخل علاجي؛ إذ ترتضع الشبكيات والخضاب عفوياً ولا يستطب نقل الكريات الحمر إلا في فقر الدم الشديد المرافق لمظاهر قصور القلب، وينتبه لإيقاف العامل المسبب إن وجد.

فقر الدم اللاتنسجي الخلقي المُزمن (فقر دم بلاكشان – عياموند Blackfan- Diamond anemia):

الأسباب يورث بشكل جسمي مقهور أو قاهر، يحدث فيه عطب في أرومات الكريات الحمر في النقي مما يمنع تحرضها و erythropoietin.

السريريات: شحوب منذ الأشهر الأولى للحياة، يرى بنسبة ٥٠٪ قبل الشهر الثالث من العمر؛ وينسبة ٣٥٪ منذ الولادة وفي الشهر الأول من العمر، غالباً ما يرافق الولادات المبكرة، وقد يرافق بعض التشوهات مثل صغر الرأس والعينين وارتفاع قبة الحنك. يصاب ٥٠٪ من الأطفال بفشل نمو؛ وثلث الحالات بقصور قلب أو تشوهات كلوية أو أصبعية ولاسيما الإبهام، ويرافق بعض الحالات تأخر عقلى.

التشخيص: فقر دم مع ارتفاع MCV، وارتفاع HbF مع نقص الشبكيات، وتشاهد على اللطاخة المحيطية كريات حمر كبيرة بيضوية وسواء الكريات البيض وزيادة الصفيحات.

التشخيص التفريقي: قد يشاهد نقص الكريات الحمر في قصورات الدرق الخلقية، وآفات الكلية، والقصورات الغذائية، وأورام التوتة (التيموس) والأخماج المزمنة، وقصور قشر الكظر.

ويشاهد كذلك في الداء الرثياني، والذئبة الحمامية، والابيضاضات الحادة مع الإشارة إلى ضخامة الطحال.

العلاج: يفضل عدم التدخل الدوائي في السنة الأولى من العمر ويعتمد هنا على نقل الكريات الحمر إن لزم، بعد ذلك يستطب استعمال الستيروئيدات القشرية، وحين الحاجة إلى

استعمالها فترات طويلة تحدد الجرعة العليا ب ٠,٥ مغ/كغ يومياً، وحين عدم الاستجابة يلجأ إلى نقل الكريات الحمر مع استعمال خالبات الحديد في حالة تراكمه، ويعد زرع النقى الدواء الشافي.

خلل تكون الكريات الحمر dyserythropoisis: هو فقر دم مع نقص الشبكيات أو انعدامها في الدم المحيطي على الرغم من زيادة طلائع الحمر في النقي، وهو ما يسمى قصور النقي الكاذب.

الأسباب: داء وراثي بصفة جسمية يرافق ذات عظم ونقي متعددة البؤر ناكسة أو ثانوية، مرافق لأمراض عديدة مثل تلاسيميا C ولاسيما فقر الدم حديدي الأرومات sideroblastic anemia

السريريات والتشخيص؛ فقر دم مع كريات سوية أو كبيرة وزيادة الفريتين، ونقص الشبكيات الشديد وضخامة حشوية وقد يرافق بعض التشوهات الهيكلية.

العلاج: نقل الكريات الحمر مع إعطاء خالبات الحديد لمنع حدوث الداء الهموسيديريني (الهموسيدروز).

فقر الدم اللاتنسجي aplastic anemia pancytopenia: هو نقص عناصر الدم الثلاث في الدم المحيطي مع نقص الشبكيات والعناصر المولدة للدم في النقى.

السبب: غير معروف ولكن تعرف له أشكال وراثية مثل: عسر التقرن الخلقي dyskeratosis congenita، وفقر دم فانكوني، ومتلازمة شفاخمان دياموند -Shwachman فانكوني، Diamond Syndrome والأدوية شأن في حدوثها.

يورث فقر دم فانكوني بشكل جسمي مقهور، وتحدث فيه تكثرات صبغية متعددة، وتزداد نسبة التعرض للخباثات في المصابين. أما عسر التقرن الخلقي فيورث بصفة قاهرة مرتبطة بالجنس، في حين يورث داء شفاخمان بصفة جسمية مقهورة.

السريريات: شحوب وميل إلى حدوث الأخماج وتكررها: والنزف ولاسيما على الجلد ومن الأنف. البدء خلسي متأخر غير لافت للانتباه. يترافق الداء وبعض التشوهات الخلقية. ففي فقر دم فانكوني يبرز صغر الرأس وقصر القامة والملامح الناعمة مع تشوهات هيكلية مثل غياب الكعبرة وتشوهات الإبهام وزيادة التصبغات الجلدية وبقع القهوة بحليب. كما يمكن مصادفة تشوهات كلوية: وقصور الغدد التناسلية يمكن مصادفة تشوهات قلبية. أما المصابون بعسر التقرن الخلقى فتظهر فيهم تشوهات ظفرية وطلوان فموى

leukoplakia مع تصبغ شبكي بني على الجلد، ويترافق داء شفاخمان وقصور معثكلة: إضافة إلى قصر القامة وقصور النقى.

التشخيص: يكون تعداد الشبكيات ناقصاً مع نقص المحببات والصفيحات: إضافة إلى فقر الدم كبير الكريات الحمر سوية الحجم أو كبيرة، وتبدي خزعة النقي نقصاً في التنسج.

المعالجة: عرضية بإعطاء الصادات لمقاومة الخمج: وإعاضة الدم ومشتقاته حين الضرورة القصوى فقط لاحتمال حدوث ارتكاس تحسسي من نقل الدم، مما قد يكون له تأثير سيئ مستقبلاً في زرع النقي الذي يعد العلاج الوحيد الشافي.

ثالثاً – فقر الدم كبير الكريات أو المرطل macrocytic ثالثاً – فقر الدم كبير الكريات أو المرطل macrocytic):

هو فقر دم مرافق لارتضاع MCV فوق القيمة الطبيعية المحددة حسب العمر مع كبر السلاسل الخلوية ضمن النقي، غالباً ما يرافقه اضطراب فيتامين B_{12} وحمض الفوليك أو نقصه.

B_{i} فقر الدم في عوز فيتامين B_{i2} وحمض الفوليك

السبب: غالباً نقص الوارد الغذائي ولاسيما في الأطفال الرافضين لتناول اللحوم والحليب ومشتقاته والبيض... إلخ. أو بسبب سوء الامتصاص كما في الأدواء المعدية المعوية. أو بتعاكس دوائي وخاصة مع حمض الفوليك مثل phenytoin.
.methotrexate وotrimoxazole phenobarbital

أو لـزيـادة الاسـتهـالاك كـمـا فـي الانـحـالالات أو فـرط الاسـتـقـلاب كفرط نشاط الـدرق ويـعـض الخبـاثـات، أمـا الاضطرابات الوراثية فنادرة كما هو الحال في عوز العامل الداخلي لامتصاص B_{12} (فقر الدم الوبيل) أو عوز العامل الناقل transcobalamin II.

الألية الإمراضية: لكل من B₆ B₁ شأن كبير في بناء DNA و RNA، ولذلك يتعرقل الانقسام الخلوي في عوزهما وأول ما ينعكس على السلسلة الحمراء، مما يؤدي إلى أشكال كبيرة من الأرومات الحمر في النقي وكريات حمر كبيرة في الدم المحيطي ويكون الخضاب ضمنها مرتفعاً، وهكذا يحدث كبر حجم الكريات الحمر مع زيادة الصباغ ولا يقتصر الأمر على الخلايا الدموية: بل ينال أيضاً باقي الخلايا المتجددة (الخلايا الإبيتيليالية مثلاً).

السريريات: لا يتظاهر فقر الدم الوبيل إلا نادراً، ويتظاهر العوز في الأطفال باضطراب النمو ويحدث إلى جانب فقر

الدم المترقي التهاب اللسان والصوارين، وقد يظهر يرقان خفيف إضافة إلى بعض الأضطرابات العصبية.

التشخيص: تشاهد في اللطاخة المحيطية كريات كبيرة الحجم زائدة الصباغ، وقد تشاهد أرومات حمر وكريات مرقطة (ترققات أسسة) وزيادة في تفصص العدلات (ه إلى ٦ فصوص وأحياناً أكثر) مع كبر حجم الصفيحات وفقر الدم وارتفاع MCV ونقص الشبكيات نسبة إلى شدة فقر الدم، وقد ينقص عدد الكريات البيض والصفيحات. أما بزل النقي فيظهر كبر حجم السلاسل المولدة ولاسيما الحمراء: إذ تشاهد أرومات حمر ضخمة megaloblasts أو وحيدات عملاقة أو خلايا باند عرطلة.

يكون التشخيص النوعي بمعايرة B_{12} و B_{6} ضمن الكريات، أما عياره السوي ضمن المصل فلا ينفى الداء.

التشخيص التفريقي: يجب تفريق الآفة عن متلازمة ليش نيهان المرافقة لفقر دم كبير الكريات مع اضطراب استقلاب الـ adenine والاضطرابات الاستقلابية الأخرى على مستوى اليوريدين.

المعالجة: بإعطاء فيتامين B_{12} أو حمض الفوليك أو كليهما، وخشية أن تتفاقم الأعراض العصبية المرافقة لعوز B_{12} بعد إعطاء حمض الفوليك لابد من نفي وجود عوز B_{12} أو لا : إما بمعايرته (المقدار الطبيعي ٢٠٠ إلى ٢٠٠ بيكوغرام/ مل) وإما بإعطاء ١ إلى ٢ مغ منه عضلياً ومراقبة ارتفاع الشبكيات في الأيام القليلة التالية، وإذا لم تحدث الاستجابة أو بعد معايرة B_{12} (المقدار الطبيعي T إلى ٥ نانوغرام/مل) يستطب إعطاء حمض الفوليك للعلاج.

الاضطرابات التخثرية في الأطفال

إياد طرفة

أولاً- الإرقاء السوي:

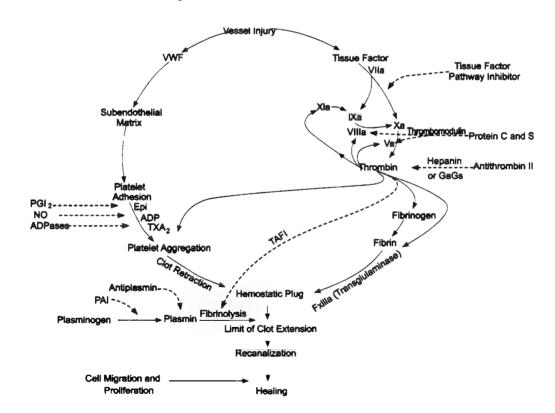
الإرقاء هو الآلية التي توجه نحو حدوث التخثر في مكان الأذية الوعائية لمنع حدوث النزف. تكون العلقة محددة في مكان الأذية ويتم ذلك بسلسلة من الفعاليات تبدأ بالتقبض الوعائي ثم التجمع الصفيحي والالتصاق مكان الأذية (العلقة المؤقتة أو البيضاء) ثم تفعيل شلال التخثر ليتم تشكيل خيوط الفيبرين وشبكته (العلقة الدائمة أو الحمراء)، بعد ذلك تقوم مثبطات التخثر بإيقاف هذه الفعالية عقب حدوث الإرقاء، تأتي بعدها حالات العلقة لإزالة ما تبقى من العلقة الدائمة وإعادة البطانة الوعائية إلى طبيعتها منعاً لحدوث تفعيل تخثري جديد. وفيما يأتي تفصيل هذه الأليات:

بعد أذية الوعاء يقوم الكولاجين المطروح عن البطانة (الإندوتيليوم) المتأذية بتحريض إفراز عامل فون ويلبراند

vWF وتحريض عوامل بروتينية ملصقة للصفيحات عن طريق لواقط الغليكوب روتين Ib. بعد الالتصاق تقوم الصفيحات بتفعيل محتويات عديدة وإطلاقها من داخل الخلايا منها ADP. هذه الصفيحات المفعلة تحرض تجمع صفيحات إضافية. وتلقائياً يقوم العامل النسجي، الكولاجين وبروتينات لحمية في النسيج بتفعيل شلال التخثر مؤدية إلى تشكيل إنزيم الثرومبين thrombin كما هو مبين في الشكل

وللشرومبين تأثيرات متعددة في آلية التخشر مثل زيادة تجمع الصفيحات، والتلقيم الراجع الإيجابي بتفعيل العامل الخامس والثامن وقيادة تحول الفايبرينوجين إلى فايبرين، وتفعيل العامل XIII.

تتشكل العلقة الصفيحية، وينقطع النزف عادة في غضون ٣-٧ دقائق. ويؤدى تشكل الشرومبين إلى تشكيل العلقة

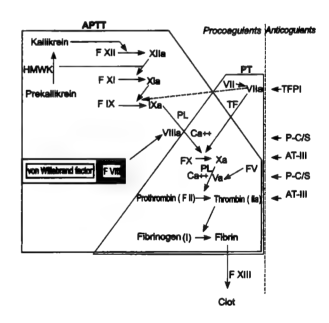


الشكل (١) مخطط يبين آلية الإرقاء وتداخلاتها

تشير الخطوط المتواصلة إلى تخثر سوي، والمتقطعة إلى مثبطات التخثر. EPI= إيبينفرين، GAGs= غليكوز أمينو غليكانز، NO= حمض النتريت، PAI= مثبطات مفعلات البلاسمينوجين، PGI2= بروستاغلاندين I2 (بروستاسايكلين)، TAFI- مثبطات حالات الثرومبين المفعلة، PAI= عامل فون ويلبراند.

الدائمة بتفعيل العامل ١٣ الذي يقوم بمصالبة خيوط الفايبرين مؤدياً إلى تشكل العلقة الثابتة. وفي نهاية هذه العملية تقوم عوامل منطلقة من الصفيحات بلجم هذه الفعالية وإحداث انكماش العلقة. يساهم الثرومبين أيضا بتحديد حجم الخثرة - بوساطة بعض البروتينات في خلابا الأندوتيليوم - وبتحويل البروتين C إلى بروتين C المفعل مساهما بذلك بحل العلقة ويتواسط تحول البلاسمينوجين إلى بلاسمين. تتتالى هذه الحوادث على نحو رائع ضمن تناغم يصعب وصف دقته، وضمن حيز زمني بسيط.

يتألف شلال التخثر من سبيل داخلي يتكون من العوامل XII ، XI ، VIII وسبيل خارجي يمثله العامل السابع تحديداً إضافة إلى السبيل المشترك، وتعمل هذه السبل متقارية بعضها من بعض وليس على نحو مستقل ضمن الحيوية، كما هو في الشكل (٢).



الشكل (٢) مخطط مبسط لسبل التخثر

المنطقة الموجودة ضمن الخط المتواصل الأسود هي عوامل السبيل الداخلي والتي يعبر عنها بـ APTT. المنطقة الثانية الموجودة ضمن الخط الأخضر هي عوامل السبيل الخارجي والتي يعبر عنها بالـ PT، والمجموعة التي تشترك بين الاثنتين هي المجموعة المستركة. AT-III = انتى ثرومبين F ،III = عامل، HMWK= الكينينوجين عالى الوزن الجزيئي، PS= بروتين PC . S= بروتين PL ،C= فوسفوليبيد.

TFPI= مثبط سبيل العامل النسجي.

يتم تفعيل العامل السابع جزئياً إلى الشكل المفعل المعل VIIa . حين خدش الوعاء يتحرر العامل النسجي Tissue factor مؤدياً إلى انطلاق العامل السابع المفعل وبالاشتراك

مع الكلسيوم يقوم بتفعيل العامل التاسع والعاشر. ويكون السبيل الفيزيولوجي الأساسي عبر تفعيل العامل التاسع بوساطة العامل السابع المفعل مع توليد الثرومبين لاحضاً. يقوم الثرومبين بعد ذلك بتلقيم راجع للعامل XI مشكلاً العامل XI المفعل ويسرع من تشكيل الثرومبين. هذا الأمر يفسر حدوث اضطراب نزفى غزير حين نقص العامل IX"VIII، في حين يكون النزف في عوز العامل XI خفيضاً وفي عوز العامل XII لا عرضياً. حالمًا تتفعل الطلائع البروتينية التخثرية تقوم سلسلة من العوامل المثبطة بالعمل على تثبيط آلية التخشر. يشبط antithrombin III فعالية الثرومبين والعوامل Xa, IXa, XIa. في حين يقوم Protein C و protein S بتثبيط فعائية العاملين VIII ، وهما عاملان مساعدان يتوضعان في مركب «tenase» و«prothrombinase». أما مثبطات سبيل العامل النسجى فهي بروتينات مضادة للتخثر تثبط شلال التخثر عبر تثبيط العامل السابع والعاشر المفعلين. يبدأ عمل الجملة الحالة للتخشر fibrinolysis بعمل محرضات البلاسمينوجين النسجي لتوليد البلاسمين وهو الإنزيم الذي يقوم بتقويض الفايبرين.

ثانياً- الإرقاء في الولدان:

يكون الفايبرينوجين والعامل الخامس والشامن والصفيحات بالقيم الطبيعية في البالغين بدءاً من الثلث الثاني من الحمل في حين تكون قيم باقي العوامل ناقصة، وتزداد بالتدريج بنسب مختلفة، لذا يكون الخدج على نحو خاص ميالين إلى النزوف التلقائية أكثر من غيرهم ويحتاجون إلى مراقبة دقيقة، كذلك الولدان في أشهرهم الأولى، إذ إن هذه العوامل لا تصل إلى قيمها الطبيعية إلا بعد الشهر الثامن حتى نهاية السنة الأولى من العمر أحياناً، مع الإشارة إلى أن البروتين C يتأخر في الوصول إلى قيمته الطبيعية حتى سن البلوغ.

ثالثاً- الأضطرابات النزفية:

الأسباب والانتشار؛ من المهم أخذ قصة عائلية مفصلة في جميع مرضى الاضطرابات النزفية، فالناعور مرتبط بالجنس (X-linked)، وكل المصابين به من الذكور أما داء فون ويلبراند فيورث عادة على نحو جسمى قاهر. وفي الاضطرابات الصمية توحى القصة الشخصية والعائلية لصمات في الساقين والرئة أو إصابات وعائية دماغية مبكرة أو نوبات قلبية وجود اضطراب خثاري وراثي.

أسباب النزف قد تكون من منشأ دموى أو من منشأ وعائي.

ويوضح الشكل (٣) هذه الأسباب.



والإصابات الخثارية قد تكون مكتسبة أو خلقية كما هو مبين في الجدول (١) وتظهر عادة بعد حادث محرض مثل القثاطر المركزية أو الرضوض الشديدة أو الخمج أو المعالجة الهرمونية.

التظاهرات السريرية: تتظاهر الاضطرابات النزفية بالنزف أو بالتخثر. والقصة السريرية الدقيقة والفحص السريري أساسيان لتشخيص نوع الاضطراب: التخثر أو النزف (الشكل ٣). يشير بدء النزف في سن مبكرة إلى أن الشكلة هي غالباً خلقية خلافاً للنزف المتأخر الذي يشير

الاضطرابات المكتسية	الاضطرابات الخلقية
القثاطر الوريدية	عامل لايدن ه
انتي فوسفوليبيد/أضداد الذئبة	بروثرومبين ٢٠٢١٠
الكلاء (النضروز)	عوز بروتي <i>ن</i> C
الخباثات	عوز بروتین S
الحمل	عوز AT III
مانعات الحمل	عوز البلاسمينوجين
الأمراض المناعية الداتية	عسر تصنع الفايبرينوجين
المكوث الطويل في الفراش/جراحة	بيلة الهوموسيستين
الرضوض والأخماج	
ىدول (١)	ולא

إلى أن الآفة مكتسبة غالباً. ومواقع النزف تدل عادة على سببه، فالسطحية منها (جلدية أو مخاطية) يكون منشؤها صفيحياً غالباً أو وعائياً أحياناً، أما العميقة (ضمن العضلات أو المفاصل) فيكون منشؤها بلازمياً (شلال تخثر غالباً)، كذلك توحي درجة الرض (تلقائي أو شديد) المطلوبة لإحداث أذية بنوع الاضطراب وشدته. وهناك أدوية معينة كالأسبرين وحمض الشلبروئي Aspirin and valproic acid معروفة بتفعيلها لاضطرابات نزفية موجودة سابقاً بتداخلها في وظيفة الصفيحات.

يجب أن يميز الفحص السريري بين وجود النزف في الأغشية المخاطية أو في الجلد والمواقع العميقة للنزف داخل العضلات والمفاصل أو مواقع النزف الداخلي. ويميز كذلك أنواع الأفات: الحبرات petechiae يقل حجمها عن الملم، والفرفريات هي مجموعة من الحبرات تكون صفيحية المنشأ أو وعائية، أما الكدمات فهي سطوح نزفية واسعة زرقاء اللون تشاهد في الاضطرابين النزفيين: الصفيحي والبلازمي، والأورام الدموية هي كدمات مجسوسة مرتفعة.

وهنالك عدد من الاضطرابات الجهازية التي قد تحدث اضطراباً نزفياً أو خثارياً، لذلك يجب أن يشمل الاستجواب والفحص السريري تقصياً دقيقاً لعلامات هذه الأمراض وأعراضها والتظاهرات السريرية لها، مثل: ضخامة العقد اللمفاوية وضخامة كبدية طحالية ومظاهر التهاب أوعية أو مرض كلوي أو كبدي مزمن. تبدو الأطراف في الخثار الوريدي العميق أرجوانية باهتة ممضة متورمة دافئة. أما في الخثرات الشريانية فتبدو ترويتها فقيرة، شاحبة، مؤلمة وتكون الإصابة عادة حادة. تتظاهر الخثرات الشريانية في الأعضاء الداخلية بعلامات الاحتشاء وأعراضه.

الفحوص المخبرية: يتضمن المسح لدراسة مريض نازف: تعداد الصفيحات وزمن البرشرومبين PT وزمن البرشرومبين PT وزمن الثرومبوبلاستين الجزئي PTT والفايبرينوجين وزمن النزف، ثم تجرى الفحوص النوعية بحسب النتائج، كوظائف الصفيحات أو معايرة عوامل التخثر إلخ... ولا يمكن لفحص واحد أن يكون مؤشراً لكل اضطرابات التخثر. يبين الجدول (٢) التبدلات المخبرية واختلافها بحسب المرض المسبب.

التشخيص التفريقي:

۱- اضطراب الصفيحات Disorders of Platelets،

أ- قلة الصغيحات Thrombocytopenia: يدل رقم الصغيحات تحت ١٥٠,٠٠٠/ مل على قلة الصغيحات، إن نزوف الأغشية المخاطية والنزوف الجلدية هي المظاهر

الاضطراب	القيمة الطبيعية	الألية المختبرة	الاختبار
نقص العوامل المعتمدة على الفيتامين K، الداء النزفي في الوليد، سوء الامتصاص، الأفات الكبدية، DIC، مضادات التخثر الضموية، تناول سموم الجرذان	أقل من ١٢ ثانية بعد فترة الوليد، ١٢-١٧ ثانية في الولدان	الجملة الخارجية والمشتركة	PT
الناعور، فون ویلبراند، الهیبارین، DIC، عوز العامل XII و XI، أضداد النئبة	٢٥-٤٠ ثانية بعد سن الوليد ٧٠ ثانية في سن الوليد	الجملة الداخلية والمشتركة	PTT
DIC، نقص الفايبرينوجين، الهيبارين، يوريميا	١٠-١٠ ثانية بعد سن الوليد ١٢-١٢ ثانية في الولدان	تحول الفايبرينوجين إلى فايبرين	زمن الثرومبي <i>ن</i> TT
عطب وظيفة الصفيحات، نقص الصفيحات. فون ويلبراند، أسبرين	٣-٧ دقائق	الوظيفة الصفيحية والشعرية	زمن النزف
التشخيص التفريقي لنقص الصفيحات كما ورد	۱۵۰٬۰۰۰ مل	عدد الصفيحات	تعداد الصفيحات
تقترح الصفيحات الكبيرة تحطم محيطي، التجزؤ وتبدلات الكريات الحمر تقترح DIC, HUS .etc.	_	عدد الصفيحات. حجمها، شكل الكريات الحمر	لطاخة الدم المحيطي
زهية	الاختيارات المجراة في الاضطرابات الن	الجدول (٢) يبين	

الأساسية لاضطراب الصفيحات بما فيها قلة الصفيحات ولا بد من الإشارة إلى أن الأهمية ليست لرقم الصفيحات فقط في إظهار النزف بل لوظيفتها أيضاً لذلك فإن شدة النزف لا تتعلق على نحو دقيق بعدد الصفيحات، والأطفال الذين يزيد تعداد الصفيحات فيهم على ٨٠٠, ٥٠٠ يستطيعون مقاومة التحديات النزفية حين التعرض لها بما فيها الرضوض الشديدة والعمل الجراحي. أما الأطفال الذين يقل تعداد الصفيحات فيهم عن ٢٠,٠٠٠مل فهم على خطورة عالية لحدوث نزف تلقائي، وتجب الإشارة إلى أن الصفيحات الفتية كبيرة الحجم أقدر وظيفياً من الصفيحات الهرمة. بيد أن هذا التعميم لا ينطبق حين وجود مثبطات لعمل الصفيحات مثل الأضداد والأدوية (ولاسيما الأسبرين) ونواتج تحطم الفايبرين والذيضانات المتولدة من الأذيات الكبدية والكلوية. أصبح حجم الصفيحات يقاس منوالياً في التقنيات الحديثة ويعبر عنه بوسطى حجم الصفيحات . Mean platelet volume

وأهم أسباب نقص الصفيحات هي:

- نقص الإنتاج decreased platelet production
 - زيادة التحطم increased destruction.

- التوشظ (الاحتباس) sequestration.

أ- قلة الصفيحات الناجمة عن نقص الإنتاج: هو اضطراب أولي على مستوى سلسلة النّواءات Megakaryopoiesis، وهو اضطراب نادر أما الأسباب الأخرى فتكون جزءاً من فقر الدم اللامصنع.

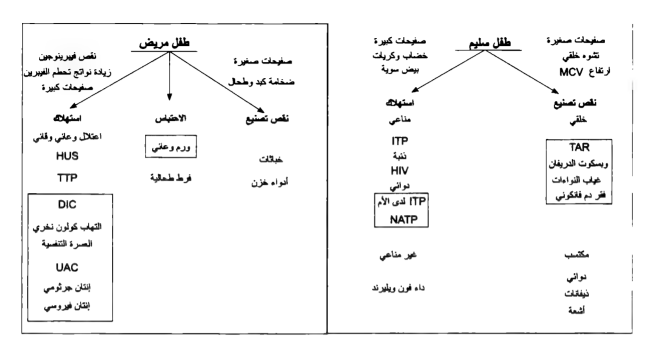
وتتظاهر قلة الصفيحات المرافقة وغيابً الكعبرة بنقص صفيحات شديد مع تشوهات في الساعد خاصة.

تتظاهر قلة الصفيحات بغياب النواءات حين الولادة أو بعد فترة قصيرة منها بنقص صفيحات شديد من دون تشوهات، وتكون النواءات غائبة في النقي.

وقلة الصفيحات المكتسبة الناجمة عن نقص الإنتاج نادرة الحدوث، وتشاهد مرافقة لنقص عناصر الدم الشامل الناجم عن ارتشاح النقى أو بأسباب دوائية أو خمجية.

تترافق آفات القلب المزرقة وقلة صفيحات، لكن نادراً ما تكون شديدة.

قد تؤدي أخماج باطن الرحم (TORCH) وغيرها من الأخماج الخلقية والأخماج المكتسبة (HIV EBV) وبعض الأدوية مثل مضادات الاختلاجات والصادات الحيوية والأدوية الورمية وغيرها إلى حدوث قلة صفيحات.



الشكل (٤) التشخيص التفريقي لنقص الصفيحات في الأطفال

فصلت الأسباب بشكل أساسي بحسب التظاهر السريري. المفاتيح المؤدية إلى التشخيص بالخط المائل، وأظهرت الأليات والاضطرابات الشائعة المؤدية إلى الموجودات السريرية في الأسفل، ووصفت الاضطرابات الشائعة في الولدان في المربعات المظللة.

HSM= ضخامة كبد وطحال، ITP = فرفرية قلة الصفيحات مجهولة السبب أو المناعية، NATP = فرفرية نقص الصفيحات متفايرة الأضداد في الوليد. SLE = الذئبة الحمامية الجهازية. TAR = متلازمة نقص الصفيحات الخثارية. UAC = الدئبة الحمامية الحمامية الشريان السرى، WBC = كريات الدم البيض.

بأ- قلة الصفيحات الناجمة عن زيادة التحطم في الميط:

الأسباب: الشكل الأكثر شيوعاً يكون في طفل يبدو بصحة جيدة وبآلية مناعية تؤدي إلى قلة الصفيحات. أما الشكل في الوليد – والمسمى بفرفرية قلة الصفيحات في الولدان بأضداد غيرية Neonatal alloimmune thrombocytopenic بأضداد غيرية purpura (NATP) – فيحدث نتيجة لحساسية الأم تجاه المستضدات الموجودة على سطح صفيحات الجنين في أثناء الحمل، تنتقل هذه الأضداد عبر المشيمة لتهاجم صفيحات الجنين ثم الوليد بعد الولادة. والأمهات المصابات بال ITP أو بقصة TTP سابقة قد تنتقل الأضداد منهن إلى الجنين مهاجمة صفيحات هؤدية إلى قلة الصفيحات في الوليد.

المظاهر السريرية: الأطفال المصابون بـ NATP يحملون خطورة عالية لحدوث نزف دماغي ضمن الرحم وخلال الولادة وبعيدها، لذلك تعد معايرة الصفيحات في دم الحبل السرى مهمة للتدبير.

المالجة: الإعطاء IVIG قبيل الولادة فعل جيد في رفع الصفيحات في الوليد وتستطب القيصريات في هذه الحالات لمنع حدوث النزف الدماغي.

ج أ- قلة الصفيحات مجهولة السبب ITP: هو اضطراب شائع في الأطفال يتبع خمجاً فيروسياً، ويحدث بتولد أضداد للصفيحات من نوع IgG أو IgM ترتبط بغشاء الصفيحات مؤدية إلى تخريها في أثناء عبورها الطحال. نادراً ما تكون الـ ITP العرض الأولي لمرض مناعي ذاتي مثل النئية الحمامية.

التظاهرات السريرية: تبدو الـ ITP في الأطفال الصغار بعد أسبوع إلى أربعة أسابيع من خمج تنفسي متظاهرة بحبرات وفرفريات أو رعاف، ويكون نقص الصفيحات شديداً ولا يرافقه ضخامة عقدية أو حشوية، كذلك يكون الخضاب وتعداد الكريات الحمر والبيض سوياً وهو ما يعبر عنه عادة بنقص الصفيحات المعزول.

التشخيص المخبري: يعتمد التشخيص على السريريات مع نقص تعداد الصفيحات وغالباً ما لا يحتاج إلى بزل النقي أما إذا كانت هناك موجودات غير نموذجية فإن البزل يستطب لنفي آفة ارتشاحية ضمن النقي (ابيضاض) أو نقص تنسج (فقر دم لا تنسجي). يظهر بزل النقي في الTPJ زيادة عدد النواءات مع سواء السلسلتين الحمراء والبيضاء. العلاج: لا ضرورة لمعالجة هؤلاء المرضى ولا سيما إذا كان

تعداد الصفيحات أكثر من ٣٠,٠٠٠ ولا تحسن المعالجة من النتائج النهائية للمرض ولكنها تقي من خطر النزوف في المرحلة الحادة، وتستطب المعالجة عادة إذا كان تعداد الصفيحات أقل من ٢٠,٠٠٠ أو إذا كان النزف غزيراً، تتضمن الخيارات العلاجية البريدنيزولون ٢-٤ملغ/كغ/٢٤ساعة لمدة أسبوعين و IV anti غ/كغ/٢٤ ساعة ليوم أو يومين أو IV anti محفركغ بالجرعة بشرط أن يكون Rh إيجابياً في المرضى.

الإندار؛ يشفى نحو ٨٠٪ من الأطفال المصابين تلقائياً ويتحسن الباقون بالعلاج في غضون عدة أشهر، ولحسن الحظ فإن الأشكال النزفية الشديدة المهددة للحياة مثل النزف ضمن القحف تحدث في أقل من ١٪ من المرضى.

إذا استمرت قلة الصفيحات أكثر من ستة أشهر فتصنف الحالة على أنها TVIG مزمنة وتعالج بجرعات متكررة من TVIG أو anti D أو anti D أو ستيروئيدات في محاولة لتأخير الحاجة لاستئصال الطحال الذي قد يهجع معه المرض في ٧٠-٨٠٪ من الحالات المزمنة مع الإشارة إلى أن خطر الخمج بالجراثيم ذوات المحفظة عال بعد هذا الإجراء، لذا يجب تحضير هؤلاء المرضى بإعطاء اللقاحات.

اضطرابات صفيحية أخرى:

- متلازمة ويسكوت الدريتش: اضطراب وراثي مرتبط بالجنس يتظاهر بنقص الغاماغلوبولين. وأكزيما وقلة الصفيحات التي تبدو صغيرة الحجم في الدم الحيطي، يعالج بزرع النقى أو الخلايا الجذعية.

- التخثر المنتشر ضمن الأوعية الدقيقة :DIC يؤدي إلى قلة صفيحات وفقر دم ناجم عن تخربهما، يكون المرض في الأطفال شديداً: إذ تترسب خيوط الفايبرين ضمن الأوعية مفعلة الترومبين والبلازمين مؤدية إلى اضطراب تخشري شديد وتحطم الكريات الحمر والصفيحات.

- متلازمة الانحلال اليوريميائي HUS: تحدث نتيجة التعرض للذيفانات المخرشة للبطانة مؤدية إلى استهلاك الصفيحات والكريات الحمر.

ب - اضطراب وظائف الصفيحات Punction .

الأسباب: اضطرابات أولية قد تشمل المستقبلات الغشائية للصفيحات اللازمة للالتصاق، أو نقص مركب الغليكوبروتين للالمسبباً داء برنارد سوليير، أو نقص الغليكوبروتين - IIb مسبباً داء كلانزمان، أو وهن الصفيحات وغيرها من الاضطرابات.

المظاهر السريرية: نزوف صفيحية الشكل تشبه نقص الصفيحات مع تطاول زمن النزف.

المخبريات؛ يكون زمن النزف متطاولاً في الأشكال الشديدة ولكنه قد يكون لا نوعياً في الأشكال الخفيفة أو المتوسطة.

٧- اضطراب عوامل التخثر؛

الألية المرضية: معظم هذه الأفات موروثة وتؤدي إلى نزف. ويقع الجين المسؤول عن العامل الثامن والعامل التاسع على الصبغي X في حين تقع جينات باقي العوامل على الصبغيات الجسمية غالباً، وإن عوز العاملين الثامن والتاسع هما الأكثر شيوعاً في الاضطرابات النزفية الشديدة الموروثة.

ويعد عوزداء فون ويلبراند من الإصابات الخلقية الشائعة.

أ- الناعور A بعوز العامل الشاعور A بعوز العامل الثامن في ٢٥,٠٠٠/١ من الذكور في حين تكون نسبة حدوث الناعور B أقل من ذلك ٢٥,٠٠٠/١ من الذكور. ولا يمكن التفريق بين الشكلين سريرياً (الجدول ٣) وبسبب نضوب العامل الثامن أو العامل التاسع الشديد يتأخر توليد الثرومبين الذي له شأن في تشكيل خيوط الفيبرين الذي يقوي السدادة الصفيحية المتشكلة مكان الأذية الوعائية. وتزداد شدة الداء بشدة النقص ويعد الداء شديداً إذا كانت فعالية العامل ١٪ أو أقل، ومتوسطاً إذا كانت الفعالية ما بين دخفيفاً إذا كانت فعالية العامل أعلى من ذلك.

يتعرض المصابون بالشكل الشديد لنزوف تلقائية أو بعد الرضوض الخفيفة، في حين ينزف المرضى المصابون بالشكل المتوسط الشدة بعد التعرض لرضوض أشد أما المصابون بالشكل الخفيف فينزفون بعد الرضوض الشديدة والجروح، ولا تحدث فيهم نزوف تلقائية، وقد لا يشخص المرض فيهم إلا اتفاقاً.

تحدث النزوف التلقائية في المصابين بالشكل الشديد مبكراً بعد الولادة (نزف سري أو بعد الختان) كذلك النزوف العضلية والمفصلية ولاسيما في سن الزحف أو المشي.

الدراسة المخبرية: يعتمد تشخيص الناعور على تطاول PTT الشديد ويصحح بمزج بلازما المريض مع بلازما سوية. حين ملاحظة تطاول الـ PTT يعاير العامل النوعي (الثامن أو التاسع هنا) واستناداً إلى النقص يوضع التشخيص وإلى مدى النقص تحدد شدة المرض. ومن المكن في الوقت الحالي كشف الداء في أثناء الحمل وكذلك كشف حاملاته.

المعالجة: تكون بإعاضة العامل الناقص ويفضل في النزف الحاد البدء بالعلاج في المنزل مباشرة بعد تدريب الأهل أو المريض حين يبلغ سناً مناسبة.

فون ویل براند	الناعور B	الناعور A	
جسمي قاهر	مرتبط بالجنس	مرتبط بالجنس	الوراثة
عامل فون ویلبراند وVIII C	التاسع	الثامن	المامل الناقص
غشاء مخاطي، جلد، جراحة، طمث	عضلات، مفاصل، جراحة	عضلات، مفاصل، جراحة	مكان النزف
طبيعي	طبيعي	طبيعي	PT
متطاول أو طبيعي	متطاول	متطاول	PTT
متطاول أو طبيعي	طبيعي	طبيعي	زمن النزف
ناقصة أو طبيعية	طبيعية	ناقصة	فعالية العامل الثامن
ناقص	طبيعي	طبيعي	عامل فون ويلبراند وفعاليته
طبيعي	ناقص	طبيعي	المامل التاسع
طبيعي، منخفض أو مرتضع بجرعة ريستوسيتين	طبيعي	طبيعي	تراص الصفيحات بالريستوسيتين
طبيعي	طبيعي	طبيعي	تجمع الصفيحات
DDAVP أو ركازة vWF	عامل تاسع	DDAVP أو عامل ثامن	المالجة
		DD	VAP = Desmopressin

الجدول (٣) مقارنة بين ناعور A و B وداء فون ويلبراند

وفى حالات النزوف الشديدة المهددة للحياة يجب الوصول إلى نسبة ٨٠٪ من العامل الناقص على الأقل في أثناء الإعاضة وأحياناً حتى ١٠٠٪، أما في الحالات المتوسطة أو الخفيفة من النزوف فإن نسبة ٤٠٪ من الفعالية كافية لإيقاف النزف (نزف عضلي أو مفصلي) في المصابين بنقص العامل الثامن وما بين ٣٠-٤٠٪ في المصابين بنقص العامل التاسع. وإذا كانت وحدة من العامل الثامن لكل كغ ترفع النسبة ٢٪ في بلازما المريض وكانت ٥, اوحدة/كغ من العامل التاسع ترفع النسبة ١٪ في بلازما المريض فإنه يمكن حساب الجرعات المطلوبة وفق التالي:

جرعة العامل الثامن = النسبة المطلوب الوصول إليها X وزن الجسم X ه. •

جرعة العامل التاسع = النسبة المطلوب الوصول إليها X وزن الجسم X ٥,١

ويمكن في بعض الحالات المتوسطة أو الخفيفة من الناعور A (عوز العامل الثامن) الاستعانة بتأثير الدسموبرسين Desmopressin مع التنويه أنه لا يفيد في الحالات الشديدة كما لا يفيد في عوز العامل التاسع. وإذا بدا أن تأثيره جيد فإنه يعد الخيار الأول لمعالجة المرضى المصابين بالناعور A

من الشكل الخفيف أو متوسط الشدة.

الضاعفات:

- الأخماج: يصبح المرضى المعالجون بركازات العامل الثامن أو التاسع المستخرجة من بلازما دم المتبرعين على درجة عالية من الخطورة للإصابة بالتهاب الكبد والإيدز AIDS أما مستحضرات العامل الثامن أو التاسع المأشوب recombinant فخالية من هذه الخطورة.

- العوامل المثبطة Inhibitors؛ هي أضداد من نوع IgG موجهة ضد العامل المنقول سواء الثامن أم التاسع، وتصل نسبة حدوث هذه الأضداد إلى ١٥٪ في حالات الناعور الشديد بعوز العامل الثامن وأقل منها في حالات عوز العامل التاسع. تعطل هذه الأضداد الاستجابة للمعالجة بالإعاضة في هؤلاء المرضى، ويصبح علاج النزف فيهم صعباً بعدها.

وحين وجود نسبة قليلة من الأضداد يمكن متابعة إعطاء العامل الثامن أو الاستعاضة عنه بالعامل الثامن الخنزيري. أما حين وجود نسبة شديدة من الأضداد فلا بد من استعمال عوامل تجتاز مناطق عمل العامل الثامن والعوامل المثبطة له، ويفضل هنا استعمال العامل السابع. واستعملت سابقاً مركبات البروثرومبين المفعلة إلا أنها زادت من نسبة حدوث

الخثارات والاحتشاءات.

إن الهدف الأساسي من معالجة الناعور هو منع حدوث القسط المفصلي، ويكون ذلك بإعاضة العامل الناقص مبكراً مع وضع المرضى على معالجة وقائية به دورياً.

ب - داء فون ويلبراند: داء شائع يشاهد في نحو ١٪ من السكان في بعض المناطق. سببه نقص عامل فون ويلبراند وهو بروتين لاصق يقوم بعملين أساسيين: وضع جسر بين الكولاجين البطاني والصفيحات وربط العامل الثامن الجوال وحمايته من الانطراح السريع من الدوران.

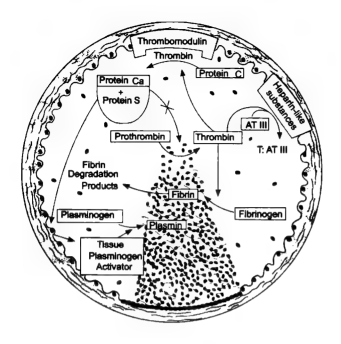
يورث الداء على نحو جسمي قاهر متخالف الأمشاج ونادراً على نحو مقهور، وقد يكون النقص كمياً - جزئي في الشكل الأول أو كامل في الشكل الثالث - أو نوعياً كما في الشكل الثاني من المداء، (٨٠٪ من المرضى فيهم الشكل الأول).

المظاهر السريرية؛ نزف جلدي ومن الأغشية المخاطية ورعاف ونزف لثوي وكدمات جلدية وتطاول الطمث في الفتيات والنساء في سن النشاط التناسلي، قد ينقص العامل الثامن مرافقاً الأشكال الشديدة من الداء وهنا تتظاهر النزوف المشابهة للناعور.

التشخيص المخبري: يكون بمعايرة عامل فون ويلبراند إما مناعياً وإما بمعايرة الفعالية بوساطة العامل المساعد ريستوسيتين Ristocetin cofactor assay مع ترافقه عادة وتطاول PTT وزمن النزف.

المالجة: تعتمد على شدة الداء.

يستعمل الدسموبريسين خياراً أول في المصابين بالنمط الأول وبعض المصابين بالنمط الثاني وإن لم تكن نتيجة العلاج مرضية تستخدم ركازات عامل فون ويلبراند المنقاة وتحسب الجرعة كما في العامل الثامن. وتستعمل الرسابات القرية مع الانتباه إلى حدوث خطر الخمج. ويجب إعطاء لقاح التهاب الكبد B قبل تعرض المريض لنقل البلازما أو مشتقاتها وكما في كل الاضطرابات النزفية يجب تجنب الأسبرين.



الشكل (٥) تشكل العلقة في مكان الأذية الوعائية هناك ثلاث أليات فيزيولوجية رئيسية مضادة للتخثر- AT III، بروتين C والجملة الحالة للفيبرين – تتفاعل لتحد من تشكل العلقة في منطقة الأذية وذلك لمنع حدوث خثار شامل.

رابعاً- الخثارات Thrombosis:

تحدث الأشكال الوراثية منها بسبب نقص أحد العوامل المضادة للتخثر مثل بروتين C ويروتين S أو البلاسمينوجين (الشكل ٥) وفي بعض الاضطرابات المؤدية إلى خلل في عمل البروتين C كعامل لايدن ٥ (FV Leiden).

يتعرض الولدان المصابون بهذه الاضطرابات إلى حدوث خثارات، فالولدان المصابون بعوز البروتين C متماثل الأمشاج مثلاً يتعرضون للإصابة بالفرفرية الصاعقة أو الخثار في الشرايين الرئيسية أو الصمات الوريدية. يتظاهر عوز البروتين C في البالغين عادة ويورث بصفة جسمية قاهرة متخالفة الأمشاج كذلك البروتين C والد AT III، وعامل لايدن ٥ هو العامل الأكثر شيوعاً المؤهب للخثارات إذ يصل إلى ٣-٥٪ من أفراد العرق الأبيض. كذلك يؤدي وجود أضداد

		فايبرينوجين		PT	
مرتفع	ناقص	ناقص	متطاول	متطاول	DIC
مرتضع	طبيعي أو ناقص	ناقص	متطاول	متطاول	قصور کبد
طبيعي	طبيعي	طبيعي	متطاول	متطاول	Vit. K نقص
متطاول او طبيه	طبيعي	طبيعي	متطاول	متطاول	خمج من دون صدمة
	مرتضع طبیعی متطاول او طبید	طبيعي أو ناقص مرتفع طبيعي طبيعي	ناقص طبیعی أو ناقص مرتفع طبیعی طبیعی طبیعی طبیعی طبیعی متطاول او طبید	متطاول ناقص طبيعي أو ناقص مرتضع متطاول طبيعي طبيعي طبيعي متطاول طبيعي طبيعي متطاول أو طبيع	متطاول متطاول طبيعي طبيعي أو ناقص مرتضع متطاول متطاول طبيعي طبيعي طبيعي متطاول او طبيع

الفوسفوليبيد المكتسبة إلى خثارات.

المظاهر السريرية: هي مظاهر لخثار وصمات يمكن مشاهدتها في الصغار والكبار ولاسيما حين تعرضهم لقثاطر أو التهاب أوعية أو أخماج أو عدم التحرك طويل الأمد، أو متلازمة الكلاء أو الرضوض أو الجراحة أو فيمن يتناولن مانعات الحمل وكذلك في أثناء الحمول والإجهاضات. وتراوح مظاهر الصمة الرئوية من لاعرضية إلى ألم صدري وخفوت الأصوات التنفسية والزلة والزرقة.

التشخيص: تكشف الصمات الوريدية بوساطة الدوبلر أو

تصوير الأوعية الظليل وصمات الرئة بالصورة الشعاعية أو بوساطة CT الصدر. وقد تعاير العوامل الخاصة في حال الشك بها، بيد أن ذلك يتطلب تقنيات مخبرية دقيقة.

المعالجة؛ هي معالجة السبب المحدث وتعتمد على استعمال الهيبارين ثم الوارفارين كمعالجة طويلة الأمد. وفي المرحلة الحادة يمكن استعمال حالات الفيبرين في الولدان وفي الحالات المهددة للحياة يمكن نقل البلازما و AT III أو بروتين C.

ابيضاض الدم والورم اللمفي في الأطفال

إياد طرفة

الابيضاضات leukemias هي تكاثر خلايا دموية غير ناضجة تؤدي إلى خنق خلايا السلاسل الدموية الطبيعية في النقي، إضافة إلى ارتشاحها في الأعضاء خارج النقي.

السبب والألية المرضية:

السبب الأساسي لحدوث الابيضاضات غير معروف، وتتهم في ذلك عوامل عديدة أهمها: الأمراض المترافقة وتشوهات صبغية (فقر دم فانكوني Fanconi's-anemia ، ومتلازمة داون) أو الأمراض المرافقة لعطب مناعي مثل: رنح توسع الشعريات ومتلازمة ويسكوت الدريتش Wiskott- Aldrich وغياب الغلوبولينات المناعية، كما يزيد التعرض البيئي لبعض المسرطنات (مثل الأشعة والبنزول ويروكاربازين والعناصر المؤلكلة) من خطورة الإصابة بالابيضاضات.

السمة الأساسية للابيضاضات فقد السيطرة على نمو الخلايا الدموية غير الناضجة (الأرومات) مؤدية إلى فقر الدم، ونقص الصفيحات ونقص المحببات granulocyte المرتشحة في الأعضاء خارج النقي وعلى رأسها العقد اللمفاوية والكبد والطحال.

الوبائيات:

تعد الابيضاضات من بين الأورام الخبيثة الأكثر شيوعاً في الأطفال، وتؤلف ما بين ٢٥-٤٠٪ من سرطانات الأطفال حسب الدراسات العالمية، منها ٨٠٪ من النمط اللمفاوي الحاد (ALL) acute myelogenous leukemia (AML) من النمط النموي الحاد (AML) acute myelogenous leukemia (AML) والأفضل أن يسمى الابيضاض الحاد غير اللمفاوي ٢٪ فهو والأفضل أن يسمى الابيضاض الحاد غير اللمفاوي ٢٪ فهو من النوع النقوي المزمن المناوي المزمن في الأطفال من النوع النكر حوادث لابيضاض لمفاوي مزمن في الأطفال (CML).

التصنيف،

يعتمد تصنيف الابيضاضات في كل من ALL، AML، على النمط الشكلي الكيمياخلوي، والمناعي، والكيمياحلوي، والمناعي، والكيمياحيوي، والوراثة الخلوية والواسمات الوراثية الجزيئية. تصنف الابيضاضات اللمفاوية والنقوية في تحت أصناف تحمل دلالات إنذارية مختلفة، وبالتالي تضع المرضى في مجموعات خطورة مختلفة يطبق لكل منها خطة علاجية تناسبها.

يعتمد التصنيف الشكلي للابيضاضات (تصنيف French يعتمد الخلية الابيضاضية (American British: FAB) على حجم الخلية الابيضاضية وشكل نواتها والموجودات البلازمية الخلوية: مثل مدى زرقة الهيولي (السيتوبلازما) والتحببات البلازمية.

تصنف الأبيضاضات اللمفاوية الحادة من الناحية الشكلية FAB في .morphologically في .L3 أما النقوية فتصنف من M0 إلى M7.

بيد أن التصنيف الأهم هو التصنيف المناعي ولاسيما في بيد أن التصنيف الأهم هو التصنيف المناعي ولاسيما في ALL؛ إذ إن ٢-٤٪ من الابيضاضات لا يمكن تحديد نوعها وما إذا كانت لمفاوية أو نقوية بالفحص المجهري، في حين يستطيع التصنيف المناعي التمييز بينها بوساطة المستضدات الخاصة بكل نوع. ومع ذلك فإن بعض الخلايا الابيضاضية تحمل مستضدات كل من النوعين اللمفاوي والنقوي (hybrid-leukemia) (الابيضاضات الهجينة) والإندار في هؤلاء المرضى يكون سيئاً عادة.

وتفيد التلوينات الخاصة المعتمدة على الكيمياء الخلوية في تمييز بعض الأنواع أيضاً كما هو مبين في الجدول (١).

	يضاض	نوع الأب		التلوين
EL	MOL	AML	ALL	
++	-	-	+	PAS
+	-	-	+	AP
+	+	++	-	Pox
_+	++	+	-	EST
			الجنول(١)	

سريرياً:

تتطور الأعراض السريرية في غضون أسابيع قليلة من بدء الداء ويعاني الطفل المصاب تعباً ووهناً، ونقص شهية، وترفعاً حرورياً تترافق هذه الأعراض غالباً وخمج بسبب نقص العدلات المرافق؛ ورعاف أو نزوف أغشية مخاطية، وفرفريات وكدمات مرافقة لنقص الصفيحات، وتندر النزوف العميقة والخطيرة. يعاني المرضى أيضاً ألماً عظمياً - وخاصة صغار الأطفال - يتظاهر برفض المشي أو العرج، وتلاحظ الضخامات العقدية في ثلثي الأطفال المصابين، وتكون الضخامة العقدية معممة وقاسية قليلاً ومتوسطة الحجم.

أما الضخامة العقدية المنصفية أو الضخامة التوتية (التيموسية) فأقل حدوثاً: لكنها قد تصل في بعض الأحيان إلى حجم كبير فتضغط الرغامى مؤدية إلى عسر تنفس وصرير stridor، أو تضغط الأوعية مؤدية إلى متلازمة انضغاط الأجوف العلوى.

يتضخم الكبد والطحال في معظم الحالات وتكون الضخامة متجانسة قليلاً. ولما كان من المحتمل ارتشاح الضخامة متجانسة قاسية قليلاً. ولما كان من المحتمل ارتشاح الخلايا الابيضاضية في كثير من الأعضاء (الكلية والقلب والجلد... إضافة إلى النقي والكبد والطحال) فإن الصورة السريرية تكون متعددة المتظاهرات والموجودات، وبجانب هذه المتظاهرات يرى الشحوب والميل إلى النزوف والضعف المناعي. التظاهرات يرى الشحوب والميل إلى النزوف والضعف المناعي. خصوية، ومعالم لارتشاح سحائي تتجلى على هيئة اشتداد المنعكسات الوترية أو إصابة الأعصاب القحفية إلى جانب معالم فرط الضغط ضمن القحف (صداع وقياء وبطء مبض... إلخ)، إضافة إلى ذلك يصادف نقص الوزن وزيادة التعرق.

قد يحدث أحياناً في سياق الابيضاضات النقوية الحادة ارتشاح في اللثة مما يضخمها ويحدث فيها نزفاً: أو في الغدد اللعابية مما يضخمها ويؤدي إلى نقص إفرازها، وهو ما يسمى متلازمة ميكوليتش Mikulicz.

ويبين الجدول (٢) أهم الموجودات في الابيضاضات الحادة:

حمي.	أعراض عامة
نقص وزن.	
ألام عظمية.	
وهن وتعب.	القراليم
شحوب.	
نقص شهية.	
اخماج.	نقص الكريات البيض
نمشات، فرفریات، کدمات.	نقص صفيحات
رعاف، أورام دموية جلدية.	
ضخامة عقدية، ضخامة	ارتشاح في الأعضاء
حشوية، الأم مفاصل.	
اضطرابات عصبية، تشوش رؤية،	
اختلاجات، صداع، قياء.	
ضخامة خصى،	
صرير، عسر تنفس.	
ارتشاحات جلدية، ضخامة لثة.	
متلازمة ميكوليتش.	
الجنول (٢)	

التشخيص:

يتم التوجه إلى التشخيص استناداً إلى موجودات القصة السريرية والفحص السريري ولاسيما حين وجود الشحوب والنزوف والضخامة الحشوية والعقدية، ويجب نضي الابيضاض في كل حالة تحمل هذه الأعراض والعلامات باللجوء إلى الفحوص المخبرية وعلى رأسها تعداد الدم المحيطي الكامل CBC: أي تعداد الكريات البيض والصفيحات والصيغة وقيمة الخضاب والشبكيات.

يكون عدد الكريات البيض مرتفعاً عادة مع تبدل الصيفة، وقد تكون في بعض الحالات طبيعية، وينخفض كل من الخضاب والصفيحات في معظم الحالات. إن هذه الصورة المخبرية هي أيضاً مؤشر قوي للابيضاض الحاد الذي يجب نفيه دائماً حين وجود هذا التعداد.

بزل النقي (BMA) bone marrow aspiration: يلاحظ ارتشاح الخلايا الأرومية في الابيضاضات الحادة مع تثبيط عناصر النقي السوية، ويكون عدد الخلايا الأرومية أكثر من 70% من خلايا السلاسل ضمن النقي، ويدل تصوير النقي ضمن الساق بالرنين المفنطيسي على الارتشاح الابيضاضي كما هو مبين في الشكل (١). إن هذا الاجراء ليس ضرورياً للتشخيص وإنما للدلالة فقط.



الشكل (١) موجودات نقي العظام على MRI: الأبيمن مرتشع والأيسر سوي.

يجب دائماً إجراء فحص السائل الدماغي الشوكي خلوياً لكشف الارتشاح السحائي، كما يجب إجراء صورة بسيطة للصدر لمرفة ما إذا كان هناك زيادة عرض المنصف المرافقة للداء أم لا.

أما فحص البطن بالصدى فيفيد في إثبات الضخامة الحشوية مع معرفة وجود ضخامة عقدية الفاوية مرافقة لوجود ارتشاح في الكليتين أم لا.

وبسبب زيادة عدد خلايا الدم وتحطمها المرافق للداء يرتفع حمض البول، وLDH، والبوتاسيوم، والفوسفات في المصل، وينخفض بمقابل ذلك الكلسيوم وهو ما يعبر عنه بمتلازمة الانحلال الورمي.

وإذا ما ترافق ذلك وتأثر الوظيفة الكلوية وقصورها بسبب ترسب بلورات حمض البول؛ فإن قيم البوتاسيوم ترتفع أكثر فأكثر، وبالتالي تزداد الأذية شدة، لذلك لابد حين التشخيص من سبر هذه القيم ليتم تداركها مع مراقبة الصبيب البولي وباهاء PH البول (المحافظة على قيمة تراوح ما بين ٥,٧-٧)؛ ولاسيما أن البدء بالمعالجة الكيميائية في هذه الظروف قد يفاقم الحالة، مما قد يودي بحياة المريض بتوقف القلب بسبب الزيادة الحادة في البوتاسيوم مع تشنجات واختلاجات ناجمة عن نقص الكلس؛ عدا القصور الكلوي الحاد والنخرة الأنبوبية اللاعكوسة.

التشخيص التضريقي

يتضمن التشخيص التفريقي بعض الأمراض الدموية الأخرى مشل قلة البصيفيحات المشاعية immune الأخرى مشل قلة البصيفيحات المشاعية وكذلك (thrombocytopenia (ITP) وفقر الدم اللامصنع، وكذلك بعض الأورام التي ترتشح بالنقي مشل اللمفوما والنيورويلاستوما والرابدومايوساركوما. ويجب ألا ننسى الأدواء الرثيانية كالتهاب العظم والنقي، ومن الأخماج داء وحيدات النوى واللايشمانيا الحشوية. وبزل النقي هو القادر على تمييز الابيضاضات من كل هذه الأدواء.

المالجة

تكون بتحطيم الخلايا الورمية وأساسها العلاج الكيميائي الذي يوجه بحسب نوع الابيضاض وله مراحل متتالية:

- ١- المحدثة للهجوع induction.
 - التقوية consolidation.
 - ٣- التعزيز re-induction.
- 4- العائجة المحافظة على الهجوع أو جرعات الدعم .maintenance therapy

هدف المرحلة الأولى من العلاج إحداث الهجوع التام للمرض: أي إزالة الأرومات المصابة تماماً من الدم المحيطي وإلى أقل من ٥٪ في النقي مع ضمان زوال الارتشاح من باقي الأعضاء، أما المراحل التالية فهي تدعيم المرحلة السابقة بهدف المحافظة على الهجوع إلى جانب العلاج المضاد، وهناك العلاج الداعم وهو ضروري، والهدف من هذه المعالجات تدبير مضاعفات المرض والتأثيرات الجانبية للأدوية الكيميائية العنيفة التي المستخدمة.

تعالج النزوف بنقل الصفيحات والبلازما حسب الحالة، إضافة إلى مكافحة الأخماج وتدبير الاضطراب الشاردي في حال حدوثه، ومما يجب التنبيه له هو أن عدم معالجة الابيضاض يؤدي إلى الوفاة.

أولاً - الابيضاض اللمفاوي الحاد acute lymphoblastic: leukemia

هو أكثر أنواع الأبيضاضات شيوعاً في الأطفال، وينشأ على حساب الخلايا اللمفاوية غير الناضجة ضمن النقي، وهو قابل للشفاء في ٨٠٪ من حالاته.

الانتشار والوقوع: يؤلف الابيضاض اللمفاوي الحاد نحو ٢٠٥ من سرطانات الأطفال. تقدر نسبة الوقوع فيه بـ ٢٠٥ من ١٠٠ ألف طفل تحت سن ١٥ سنة، ويصاب به الذكور أكثر من الإناث بنسبة ٢٠١٠، ذروة وقوعه مابين سن ٣ و ٥ سنوات.

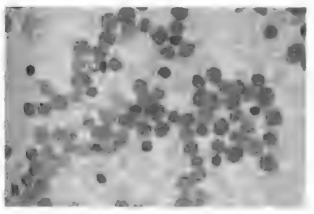
التصنيف: يعتمد التصنيف الشكلي وفق FAB في . L2 . L3

- 11: هو الأكثر شيوعاً، وتكون الخلايا فيه ضحلة الهيولي، لذا تسمى بالخلايا العارية.
- L2: النسبة بين الهيولى والنواة أكبر مع مشاهدة نويات ضمن النواة.
- 1.3: تعبر عادة عن نمط B للخلايا اللمفاوية، وتكون هيولاها قاتمة نسبياً مع مشاهدة فجوات فيها.

بيد أن التصنيف الناهي هو الأهم حالياً ويعتمد على نموذج مستضد الأرومات اللمفاوية، ويقسم الابيضاضات وفقاً لهذا التصنيف إلى:

١- طلالع الخلية اللمفاوية B، يؤلف هذا النمط ١٨٪ من الحالات، وينطوي تحت هذه المجموعة PRE B ALL ، common ALL .

٧- **النمط الناضج mature B-ALL : يؤلف هذا النمط** ٣/ من الحالات.



الشكل (٢) يبين الأنماط الشكلية لـ ALL وفق FAB

٣- النمط T-ALL: T: يؤلف ١٣٪ من الحالات. وينطوي
 تحت هذه المجموعة طلائع الخلايا T وT الناضجة.

acute unclassified leukemia الشكل غير المصنف (AUL).

ه الابيضاض الهجين ALL: hybrid- leukemia مع ظهور واسمات للنمط النقوى.

يسمح كل من التصنيف الجيني والجيني الجزيئي بوضع أصناف فرعية تفيد في الإندار، ويُذكر منها الابيضاضات المترافقة وإزفاء translocation مثل الابيضاضات إيجابية صبغي فيلادفيا (t 4:77) والابيضاضات مع (t 5:11) الذي يترافق والنمط الخلقي، وهو سيئ الإندار.

تصنيف المرضى في مجموعات خطورة: سمحت التصنيفات السابقة بوضع المرض ضمن مجموعات خطورة، والمتصنيفات السابقة بوضع المرض ضمن مجموعات خطورة، وضافة إلى الموجودات السريرية والمخبرية الأخرى مثل السن ح و > ١٠ سنوات، وتعداد الكريات البيض > ١٠٠ ألف/مل، ونقص الصفيحات < ١٥٠ ألف/مل إضافة إلى ضخامة الكبد والطحال الشديدة أو الضخامة المنصفية المرافقة. إن الهدف من تصنيف المرض من حيث الخطورة والإندار هو توجيه المعالجة نوعياً، ووضع الخطط الكيميائية اللازمة ومدى شدتها من جهة، وضرورة السعي إلى زرع النقي في بعض الحالات من جهة أخرى.

المعالجة: توجه المعالجة حسب المجموعات المصنفة لدرجة الخطورة والإنذار. وعموماً يعتمد حالياً على تقسيم الخطط العلاجية البدئية إلى خطط خاصة بالمصابين بالابيضاض اللمفاوي الحاد نمط B-ALL) تحديداً والباقي وفق خطط خاصة بـ non B-ALL في معالجة vincristine, anthracyclines, وأهم الأدوية المستعملة في معالجة vincristine, anthracyclines, cyclophosphamide, methotrexate. asparaginase, cytarabine, cyclophosphamide, methotrexate. 6-thioguanine فاصة منصوص عليها.

أما المعالجة الداعمة maintenance therapy فيجب أن تعطى حتى انتهاء سنتين من التشخيص وتكون بـ 6MP وفق معظم الخطط (البروتوكولات) العلاجية.

وتعالج الجملة العصبية المركزية بحقن الميتوتركسات ضمن السيساء وفق دورات علاجية كل أسبوعين في الفترة الأولى: إلا إذا كان النوع T أو هناك ارتشاح سحائي في البدء CSF- infiltration فتكون الدورات أسبوعياً، تدعم المعالجة الكيميائية ضمن السيساء بتشعيع القحف وقائياً بـ ١٧ غراي، أما في حال الارتشاح السحائي فترفع الجرعة الى ١٨ – ٢٤

غراي وتعطى للقحف والنخاع الشوكي.

أما معالجة ALL-B فمعالجات دورية أساسها الميتوتركسات بجرعات عالية تصل حتى ٥٤/م١، إضافة الى مشاركة بعناصر دوائية متعددة مثل السيكلوفوسفامايد والسيتارابين وغيرها، تعطى منها عادة ستة أشواط علاجية. ويمكن التفاضي عن المعالجة الوقائية الشعاعية للجملة العصبية وجرعات الدعم في هؤلاء المرضى. أما في الارتشاح البدئي في الجملة العصبية فيجب إعطاء جرعات مكثفة من الميتوتركسات والكورتيزون والسيتارابين ضمن السيساء.

لا يستطب زرع النقي حين الهجوع الأول إلا في المرضى ذوي الخطورة العالية. أما إذا حدث نكس في أثناء العلاج أو في الأشهر الستة الأولى بعد المعالجة المحدثة للهجوع: فيجب إجراء زرع نقي مغاير (خَينُفي) allogenic، أما في النكوسات اللاحقة التي قد تحدث حتى ٣٠٪ من الحالات فيمكن إعادة المعالجة الكيميائية الخاصة بهذه الحالات.

الإندار؛ يتعلق الإندار بالعوامل الإندارية سابقة الذكر (انظر التصنيف). ويصنف الإندار إلى جيد يصل فيه الهجوع الكامل إلى أكثر من ٩٥٪ ونسبة البقيا إلى أكثر من خمس سنوات أكثر من ٥٠٪. ويبقى الإندار محدوداً في الأطفال دون السنة من العمر أو أكثر من عشر سنوات وفي الذكور، ويكون الإندار سيئاً حين يكون التعداد مرتضعاً وقت التشخيص (وهو شائع في مرض T-ALL) والارتشاح السحائي البدئي وبعض الشذوذات الصبغية مثل (٢٩:٢٢) و (د ٤:١١).

إن الاستجابة الجيدة للكورتيزون (< ١٠٠٠ أرومة/مل في الدم المحيطي) بعد ٨ أيام من المعالجة به وحده تُحَسنُن الإنذار كثيراً. انظر الجدول (٣).

acute myelogenous ثانياً - الابيضاض النقوي الحاد leukemia (AML)

يسمى أيضاً الابيضاض الحاد غير اللمفاوي -acute non يسمى أيضاً الابيضاض الحاد غير اللمفاوي (ANLL) من يأتي بالدرجة الثانية من حيث شيوع الابيضاضات في الأطفال. ينشأ على حساب الخلايا النقوية غير الناضجة. وتصل نسبة الشفاء منه حتى هي أحسن الدراسات.

الشيوع: يؤلف ١٨٪ من الأبيضاضات، ونسبة الوقوع نحو ٢, ١٠٠/٠ ألف طفل تحت عمر ١٥ سنة، وهي بين الذكور والإناث: ١٠١/١، وتكون ذروة الوقوع في الرضع والأطفال دون سنتين من العمر.

التصنيف: يصنف الأبيضاض النقوي الحاد وفق FAB

۱- < ۱۰ سنوات	العمر
أقل من ٥٠٠٠/مل	التعداد البدئي
بناذ	الارتشاح العصبي حين التشخيص
آکثر من ۱۹٫۱	مشعر DNA
t(12; 21)	الوراثة الخلوية
سريعة	الاستجابة للمعالجة
	آقل من ٥٠٠٠/مل غائب آکثر من ١٦,١ t (12; 21)

تحت مجموعات من M0 إلى M7 كما هو مبين في الجدول (1).

وإن لبعض هذه الأنماط علامات مورفولوجية مميزة مثل وجود عصية أور Ruer rods خاصة في النمط M2، (الشكل؟)، وتتميز بعض هذه الأنماط بتبدلات صبغية خاصة مثل: M2 مع inv. 16 وغيرها، ويمكن



الشكل (٣) يبين النمط M2 وفق FAB، يلاحظ وجود عصية أور الشكل (٣)

تعرف النمط الوحيدي وتمييزه من باقي الأنماط مناعياً. وكما في ALL يمكن- بتصنيف المرضى ضمن مجموعات خطورة - توقع حدوث الاستجابة أو النكس، وأهم العناصر التي يعتمد عليها في الإندار هي:

١- تعداد الأرومات البدئي حين التشخيص.

- ٧- الأرتشاح العصبي.
- ٣- الاستجابة للعلاج.
- 4- النمط الشكلي والتمط الجيني.

الوفاة المبكرة أي حول فترة التشخيص أعلى مما في ALL ولاسيما في النمط بالوحيدات، وأهم أسباب الوفاة النزوف أو الاحتشاء بالأرومات (الصمات الورمية) بسيب ارتفاع التعداد الى أكثر من ١٠٠ آلف.

وقد خففت المعالجات بالرتينوئيدات retinoids من خطورة النزف بالنمط M3.

المالجة، يجب أن تتم المعالجة دائماً في المراكز المتخصصة بمعالجة أورام الأطفال، وتستعمل في المعالجات الكيميائية

Name/ morphology	لاسم والصفات التقطيعية
myeloblastic without maturation	أرومي نقوي غير ناضج M0
myeloblastic with minimal maturation	أرومي نقوي قليل النضج MI
myelobalstic with maturation	أرومي نقوي ناضج M2
acute promyelomonocytic leukemia	ابيضاض دم طليعة النقوية الحاد M3
acute myelomonocytic leukemia	ابيضاض دم وحيدة النقوية الحاد M4
acute myelomonocytic leukemia	ابيضاض دم وحيدة النقوية الحاد M5
acute erythrocytic leukemia	ابيضاض دم الكريات الحمر الحاد M6
acute megakaryoblastic leukemia	ابيضاض دم أرومة النواة الحاد M7

مجموعات دوائية مختلفة أهمها: -anthracycline cytarabine وthioguanine etoposide (VP 16) وthioguanine etoposide (VP 16) وetoposide (VP 16) أوتعطى لوقاية الجملة العصبية المركزية حقن ضمن السيساء. وتؤدي معالجات هذه الأشكال من الابيضاضات إلى تثبيط نقي شديد طويل الأمد، وتدعم المعالجة لفترة لاحقة معتمدة على 6TG والسيتارابين مدة سنة ونصف على الأقل.

ويجبأن يزرع النقي للمرضى المصنفين ضمن مجموعات الخطورة العالية. كما يجب تخفيض الجرعات الدوائية للمرضى المصابين بمتلازمة داون trisomy 21=Down للمرضى المصابين بمتلازمة داون syndrome لكثرة حدوث التسممات الدوائية فيهم. ومن الضروري تطبيق المعالجات الرديفة الداعمة لمنع حدوث النزوف والصمات الورمية بنقل الصفيحات والبلازما الطازجة للمضاعفة الأولى، وتطبيق الإماهة الجيدة والمحافظة على سيولة دم سوية للمضاعفة الثانية مع قلونة البول والمحافظة على التوازن الشاردي والاستقلاب، وحين البول والمحافظة على التوازن الشاردي والاستقلاب، وحين تبديل الدم الجزئي إنقاذاً لحياة المريض. وهنا يجب اللجوء إلى تبديل الدم الجزئي إنقاذاً لحياة المريض. وهنا يجب التنويه أن نقل الكريات الحمر يجب ألا يجرى في فرط الخلايا الورمية إلا حين وجود فقر دم مهدد للحياة لتجنب زيادة لزوجة الدم التي تزيد من الصمات.

٢٠-٣٪ من الأطفال لا يصلون إلى هجوع المرض هجوعاً تاماً، و٥٠٪ من هؤلاء لا يستجيبون للعلاج، و٥٠٪ منهم يموتون باكراً نتيجة المضاعفات كالنزف والصمات الورمية. ومن المؤسف أن القسم غير المستجيب للعلاج الكيميائي لا يستجيب أيضاً لزرع النقي في معظم الحالات. وعموماً فإن من تجاوزت فترة الهجوع لديهم خمس سنوات لا يتجاوزون ٤٧٪ من جميع حالات AML، وتكون النسب أعلى في المصنفين تحت مجموعات الخطورة القليلة (الجدول في المصنفين تحت مجموعات الخطورة القليلة (الجدول رقم٤): على أن مرضى متلازمة داون أكثر استجابة للعلاج (حتى ٨٠٪ من الحالات). كما تحسن الإنذار في المرضى المصابين بـ النمط (M3) بفضل المعالجة بالرتينوئيدات (ATRA) ليصل إلى ما يزيد على ٥٠٪ من الحالات في بعض

الإندار؛ أسوأ من إنذار الابيضاض اللمضاوي الحاد فإن

ثالثاً- الابيضاض النقوي المزمن chronic myelogenous :leukemia (CML)

الابيضاض النقوي المزمن هو زيادة السلاسل الدموية في النقى والطحال والكبد. ويحوى الدم المحيطى عدداً كبيراً

منها مع أشكال ناضجة ويترافق عادة وصبغى فيلادلفيا.

الأسباب: ينجم عن خلل نوعي في تطور الخلايا الدموية كافة وتناسلها من الخلايا الجذعية ولا يعرف سبب هذا الخلل حتى الأن. تكون الخلايا سوية الوظيفة، وبعد فترة غير محددة قد تظهر كميات من الأرومات اللمفاوية أو النقوية في الدم المحيطي تسمى النوب الأرومية slasts crises مع قصور نقي مرافق، وتزداد هذه النوب إن ترافق الصبغي فيلادلفيا وتشوهات صبغية أخرى.

الوقوع والانتشار؛ يندر حدوث هذا الداء في الطفولة؛ إذ لا يتجاوز ٢٠٪ من جميع الابيضاضات في هذا العمر.

السريريات: السير مزمن ويتميز بضخامة طحال صريحة قاسية مع تطور نحو الشحوب ولاسيما في أثناء النوب الأرومية، وميل إلى النزف وترفع حروري أحياناً.

التشخيص؛ تشخص الأفة بالصورة السريرية ولطاخة الدم المحيطي ودراسة النقي إضافة إلى نقص فعالية الفسفاتاز القلوية ضمن الكريات البيض فعالينة (phosphatase (LAP) ولوجود صبغي فيلادلفيا في الخلايا الابيضاضية شأن تشخيصي كبير. يجب تمييز هذا الداء من ابيضاض الوحيدة النقوية الشبابي Juvenile ومن الارتكاسات myelomonocytic leukemia (JMML)

المعالجة؛ لا يمكن شفاء الآفة إلا بزرع النقي، وتبقى المعالجات الدوائية محدودة الفعالية ولو أنها تسيطر على المرض في أثناء إعطائها كالهدروكسي يوريا، إلا أن بعض المعالجات النوعية واعدة في الأشكال إيجابية صبغي فيلادلفيا، وهي التي لها تأثير كبير في هذا الصبغي وخاصة التيروزين كيناز وهو ما يسمى بـ imatinib.

أما النوب الأرومية فيمكن فيها استعمال الخطط العلاجية لـ ALL أو AML بحسب النمط الأرومي الموجود، ويبلغ وسطي البقيا في هؤلاء المرضى من دون زرع نقي نحو هسنوات.

رابعاً متلازمة خلل تنسج (ثدن) النقي، وابيضاض myelodysplastic syndrome and الوحيدة النقوية الشبابي juvenile myelomonocytic leukemia (MDS & JMML) مرض دموي متخالف المجموعات، يتظاهر بنقص عناصر الدم المحيطي كاملة وخلل تنسج: مع كميات قليلة من الأرومات في النقي، ويمكن لهذه الأمراض أن تتحول الى ابيضاض حاد.

التصنيف: يصنف MDS وفق FAB إلى أربعة أنماط:

الدراسات.

CML	JMML		
۱۶–۱۰ سنة	۱–۳ سنوات	العمر	
إيجابي	سلبي	صبغي فيلادثفيا (9:22) t	
سلبي	مرتفع	الخضاب الجنيني HbF	
أكثر من ١٠٠٠٠/مل	أقل من ١٠٠٠٠٠/مل	تعداد الكريات البيض	
_	اکثر من ۱۰۰۰/مل	الوحيدات	
طبيعي	ناقص	تعداد الصفيحات	
غائب	موجود	الميل إلى النزف	
٥٠:١/١٠:١	0:1/7:1	نسبة السلالات النقوية إلى الحمراء في النقي	
عرطلة	متوسطة	ضخامة الطحال	
الجدول (٥) يبين التشخيص التفريقي بين JMML & CML			

۱- فقر دم معند (RA) refractory anemia) مع أرومات < ۵٪.

refractory حقر دم معند مع أرومات حديدية حلقية -٢ .anemia with ring sideroblasts (RARS)

۳- فقر دم معند مع وجود فرط أرومات(RAEB) refractory...

4- فقر دم معند مع وجود فرط أرومات في طور التحول refractory anemia with blast- excess in transformation (RAEB-T)، وتكون الأرومات فيها أقل من٣٠٪.

الأسباب والإمراضية: غير معروفة تماماً، ويصاب اليفعان وكبار الأطفال بـ MDS، في حين تكثر إصابة صغار الأطفال مـ JMML.

تصادف في ثلث الأطفال المصابين بـ MDS إصابة سابقة مؤهبة مثل فقر دم فانكوني Fanconi anemia، أو متلازمة كوستمان Kostmann syndrome أو متلازمة شفاخمان دياموند Schwachman- Diamond syndrome.

أما JMML فيصادف معه الورم الليفي العصبي النمط الأول JMML فيصادف معه الورم الليفي العصبي النمط الأول neurofibromatosis typel وتكون خطورة الإصابة عندئذ أكبر بـ ٢٠٠ ضعف، كذلك تكون الاصابة لدى مرضى نونان Noonan- syndrome أكبر، ولوحظ وجود ترابط بين حدوث هذا الداء ووجود تثلث الصبغي ٧ وتثلث الصبغي ٨ trisomy 8

سريرياً: تبدو في MDS تظاهرات نقص عناصر الدم المحيطية (تعب وشحوب وأخماج وميل إلى النزف) من دون حدوث إصابة خارج نقوية صريحة، في حين تكون هذه الإصابة واضحة في JMML بسبب ضخامة الطحال المرافقة،

وتشاهد فيها أيضاً ارتشاحات جلدية مع حدوث أخماج وميل إلى النزف.

المعالجة: إجراءات داعمة supportive ويمكن استعمال بعض المعالجات الكيميائية، لكن أساس الشفاء زرع النقي allogenic bone- marrow transplantation (خيفي) (BMT).

الإندار؛ سيئ من دون زرع نقى.

اللمفومة الخبيثة malignant lymphoma

تقسم إلى ثوعين أساسيين داء أو لفومة هودجكن morbus تقسم إلى ثوعين أساسيين داء أو لفومة هودجكن Non- Hodgkin واللمفومة اللاهودجكينية هذا النوع lymphoma (NHL)، ويميل بعضهم إلى تسمية هذا النوع اللمفومات الأولية تمييزاً لها من اللمفومات الثانوية التي تنشأ من النقائل اللمفاوية لأورام أخرى.

أولاً- اللمفومة اللاهودجكينية NHL:

ورم أولي خبيث ينشأ على حساب النسيج اللمضاوي: إذ تتكاثر خلايا هذا الجهاز من دون لجم، وإن معظم أشكاله في الأطفال ذات خباثة عالية تقريباً، وتتميز من الابيضاض اللمفاوي الحاد بأن نسبة الأرومات في النقي لا تزيد على

الأسباب والإمراض: السبب غير معروف لكن هناك عوامل متهمة بأن تكون المحرض لحدوثها كالأعطاب المناعية ataxia-telangiectasia الشعريات Wiskott-Aldrich syndrome، لا المحلوت الدريتش Wiskott-Aldrich syndrome إضافة إلى سوابق المعالجة بكابحات المناعة، وشوهد ترافق هذا الداء خاصة والشكل الإفريقي للمفوما بوركيت مع الإصابات بفيروس ابشتاين بار EBV، ويبدو في هذا النوع

من اللمفومات (بوركيت) تبادل في مواضع الصبغيات (T(8:24) و T(8:24).

الانتشار؛ تحدث اللمفومة اللاهودجكينية بنسبة ٨,٠٠ الانتشار؛ تحدث اللمفومة اللاهودجكينية بنسبة ٨,٠٠ من ١٠٠,٠٠٠ طفل تحت عمر ١٥ سنة، وتكون إصابة الإناث بـ ١٠٢,٠٨ ذروة الحدوث نحو ١٠ سنوات من العمر، وهي قليلة في الأطفال دون خمس سنوات ونادرة جداً دون السنتين من العمر.

التصنيف: تصنف اللمفومة اللاهودجكينية وفق النمط النسجي الخلوي والكيمياء الخلوية والمناعة الخلوية والجينية. وهكذا يقسم التصنيف النسجي وفق تصنيف كيل Kiel-classification

- ثمن الأرومة الله مضية lymphoblastic lymphoma وتؤثف نحو ۷۰٪ من الحالات.
 - غفومة بوركيت Burkitt lymphoma
- اللمضومة متعددة الأشكال pleomorphic lymphoma.
- لمفومة الأرومات المناعية immunoblastic lymphoma -
 - لمفومة الخلايا المركزية centrocytic lymphoma
 - اللمفومة كبيرة الخلايا large cell lymphoma
 - اللمفومة غير المصنفة unclassified lymphoma.

لكن الفائدة الحقيقية من حيث توجيه المعالجة تكون للتصنيف المناعي الذي يقسم الورم إلى ورم لمفاوي ب B للتصنيف المناعي الذي يقسم الورم إلى ورم لمفاوي ب وحسب وجود المستضد السطحي ki-l المميز للخلايا الكبيرة، أما باقي التصنيفات فهي مشابهة تماماً لما في الابيضاض اللمفاوي الحاد.

سرورياً، يكون السير سريعاً بسبب سرعة نمو الخلايا، وتكون الأعراض إما عامة لا نوعية كنقص الشهية والحمى والوهن والتعب ونقص الوزن والتعرق، أو تتعلق الأعراض بالموقع الذي نشأت فيه، فإلى جانب الضخامة العقدية تكون هناك حالات مهددة للحياة مثل الأشكال الضاغطة على المنصف المؤدية إلى عسر التنفس والصرير الشهيقي؛ أو حالات من الألم البطني الحاد بسبب ضغط الأمعاء أو ارتشاحها مؤدية إلى متلازمة انسدادية؛ أو شح البول أو انعدامه في حالات ضغط المجاري البولية المفرغة أو الارتشاح التوضع حول الجافية والضغط على الجنور العصبية، أو قد تحدث اختلاجات حين غزو الجملة العصبية المركزية. وعموماً يمكن القول؛ إن الكتل البطنية في اللمفومات تكون غالباً من نوع B وكذلك حول الجافية، في حين تكون عادة

من نوع T في الكتل المنصفية: ولو أن هذا التضريق ليس قطعباً.

التشخيص، يوضع التشخيص بوساطة خزعة من عقدة مصابة تفحص نسيجياً ومناعياً. وحين وجود ضخامة منصفية وانصباب جنب يوضع التشخيص بفحص سائل الجنب فحصاً خلوياً ومناعياً، وكذلك في الكتل البطنية مع حبن يفحص سائل الحبن. وقد يتعرض الطفل المصاب كما في الابيضاضات لحدوث متلازمة الانحلال الورمي ولاسيما في سياق لمفومة بوركيت. ترتفع فيه قيمة HDH وتكون ذات مدلول إنداري أيضاً. ولا بد من التنويه أن توصيف الورم وتوضعه يعتمد على الاستقصاءات الشعاعية والتصوير بالصدى ولاسيما في التوضعات البطنية. ولا بد من إجراء برل النقي لنفي وجود نقائل نقوية أو ارتشاح نقوي مرافق مع تعمم ابيضاضي أو إثباته.

التشخيص التفريقي: يتبع توضع الورم خاصة، وعموماً يدخل في التشخيص التفريقي داء وحيدات النوى الخمجي لمشاركته بضخامة عقدية وضخامة حشوية. وقد يترافق أحياناً وفقر الدم أو تثبيط النقي، والتدرن وياقي الأمراض التي تضخم العقد عدا لمفومة هودجكن وداء كرون ولاسيما في توضع الأفة المعوي.

المعالجة: تختلف المعالجة حسب تصنيف الورم اللمفاوي بحسب نمط ب ولا ب (B or non. B)، أو لمفومة كبيرة الخلايا مع إيجابية المستضدا-ki-1 antigen). فلكل من هذه الأصناف طريقة علاجية خاصة به، وفي النمطين ب ولا ب (B & non-B) تتشابه الخطط العلاجية مع الخطط المطبقة في الابيضاضات، ويعالج الورم اللمفاوي إيجابي المستضد في الابيضاضات، ويعالجة النمط B.

وفي الارتشاح السحائي البدئي يمكن باستعمال تشعيع الجملة العصبية المحافظة على الإنذار، والمعالجة الشعاعية على سرير الورم ليست ضرورية.

الإندار؛ الإندار في هذا الداء جيد ويصل معدل البقيا إلى خمس سنوات عموماً حتى ٨٠٪ من الحالات. وفي المصابين بالمرحلتين الأولى والثانية من B- NHL يصل معدل البقيا إلى خمس سنوات إلى ٩٠٪ أو أكثر، ويصل في المرحلة الثالثة إلى ٧٠٪ وفي المرحلة الرابعة إلى ٧٠٪.

ثانیاً - داء هودجکن Morbus Hodgkin:

هو الشكل الثاني للأورام اللمضاوية الخبيثة، العلامة الواسمة فيه خلية ريد-سترنبرغ، وهو يصيب العقد اللمضاوية، والتوضع البدئي خارج اللمضاوي نادر.

الأسباب والانتشار: السبب غير معروف ويقدر معدل الموقوع في الأطفال دون ١٥ سنة من العمر به ٥,٠/ الوقوع في الأطفال دون ١٥ سنة من العمر به ١٠٠٠ ولم تذكر حالات بعمر أقل من ٣ سنوات، تزداد نسبة الإصابات مع العمر، ولحدوث الداء ذروتان ١٥-٣٠ سنة و١٥-٥٥ سنة.

التصنيف؛ يصنف الداء نسيجياً حسب Reye في ٤ أصناف كالتالى:

الحنوث	النمط
% \\	lymphocyte predominant (LP) سيطرة اللمفاويات
7. £ £	nodular sclerosing (NS) المصلب العقيدي
% ** 4	mixed cellularity (MC) النمط المختلط
% £	نضوب اللمفاويات (lymphocytic depletion (LD)

أما التصنيف المرحلي فيعتمد تصنيف آن آربور -Ann المحادث (الجدول ٦).

السريريات: تسير الأعراض خلسة وببطء نسبة إلى ما يجري في NHL، والعرض الأبرز في هذا الداء هو ضخامة عقدة لمفاوية رقبية قاسية لا ترافقها علامات التهابية موضعية كالاحمرار والحرارة، لكن مرافقتها الأعراض العامة وارتفاع الحرارة قد يوقع في خطأ التشخيص على أن الأفة خمجية المنشأ وخاصة نمط Pel-Epstein الذي يتميز بنوب من الحرارة العالية مع فواصل طبيعية. إضافة إلى ذلك قد تبدو أعراض انضفاط الأعضاء المجاورة للعقد اللمفية تبدو أعراض انضغاط الأعضاء المجاورة للعقد اللمفية وقد تؤدي الضخامات العقدية البطنية إلى علامات انسداد حالبي وغيره حسب مكان الضغط.

ونتيجة للداء والعلاج المطبق تتأثر المناعة الخلوية

ويتعرض المرضى للأخماج. وتزداد نسب الإصابة بالحلأ والحلأ المنطقي Zona zoster اللذين يصاب بهما نحو ثلث المرضى.

التشخيص: يتم بدراسة العقدة اللمفاوية المصابة دراسة نسيجية. ويقسم الداء من حيث انتشار المرض في الجسم الى مراحل: ويحسب الطبيعة النسجية إلى أصناف كما هو موضح في الجدول السابق. يوضع التصنيف المرحلي استنادا إلى موجودات الوسائل التشخيصية مثل الصدى والتصوير المقطعي المحوسب والمرنان وفحص نقي العظام، ولا لزوم لفتح البطن الاستقصائي الذي كان يجرى سابقاً لوضع التشخيص. ويجب الابتعاد عن استنصال الطحال في الأطفال لما يسببه من زيادة نسبة الأخماج بعد ذلك وخطورتها.

التشخيص التضريقي: يجب تضريق الأفة عن لمفومة الأهود حكن (NHL) وباقي الخباثات والأخماج كما سبق وذكر في NHL.

العلاج: مزيج من الأدوية الكيميائية مع تطبيق الأشعة بعد ذلك على الأماكن المسابة.

أهم الأدوية المطبقة البردنيزولون وبروكاربازين (يستعاض عنه بـ etoposide في الذكور اليفعان لتجنب إصابتهم بالعقم) فنكرسين وأدريامايسين والسايكوفوسفامايد وفق خطط (بروتوكولات) خاصة تحدد الجرعات وتوقيتها.

الإندار: يمثل داء هودجكن المرتبة الأولى في الإندار بين سرطانات الأطفال؛ إذ تصل نسبة البقيا إلى ما بعد خمس سنوات الى ٩٥٪، لكن قد تحدث – بسبب المعالجة الكيميائية والشعاعية – في بعض الناجين بعض العقابيل كضمور النسج الضامة، واضطراب نمو الدرق، وأقل منها العقم، وأندر من ذلك الخباثات الثانوية secondary malignancy كسرطانات الدرق مثلاً.

الموجودات	المرحلة	
– إصابة منطقة عقدية وحيدة I. أو إصابة عضو واحد خارج لمفاوي IE.	I	
- إصابة عدة مناطق عقدية في جهة واحدة من الحجاب الحاجز II، أو إصابة عضو خارج لمفاوي	11	
مع عقد لمفاوية في جهة واحدة من الحجاب الحاجز II E.		
- إصابة عقد على جانبي الحجاب الحاجز III من دون إصابة عضو خارج لمفاوي أو مع إصابته III E	Ш	
أو إصابة الطحال III S أو كليهما III.S.		
- داء منتشر إلى أكثر من عضو خارج <u>لفي</u> مع إصابة عقد أو من دون إصابتها.	IV	
رحلة إلى نمطين A, B	وتقسم کل مر	
A - بدون أعراض عامة.		
س عامة وهي حرارة > ٣٨ ونقص وزن > ١٠٪ وتعرق ليلي.	B - مع أعراض	

الجدول (٦)

اضطرابات الغدة الدرقية في الأطفال

سحر إدلبي

تطور الغدة الدرقية الجنيني: وH

تبدأ النخامي بإفراز الحاثة الدرقية hormone (TSH) ويتركب hormone (TSH) في الأسبوع الثاني من الحمل، ويتركب الثايروغلوبولين thyroglobulin في الأسبوع الرابع، ويتمايز فصا الغدة الدرقية في الأسبوع السابع. يبدأ الوطاء بإنتاج الهرمون المطلق للغدة الدرقية thyrotropin releasing الهرمون المطلق للغدة الدرقية hormone (T.R.H) بين الأسبوعين الثامن والعاشر، ويبدأ في الوقت نفسه قبط اليود. ويبدأ إفراز هرمونات الدرق في الأسبوع الثاني عشر. وينضج محور الوطاء - النخامي في النصف الثاني من الحمل، أما محور التثبيط الراجع فيتأخر إلى الشهر الثالث بعد الولادة.

فيزيولوجية الفدة الدرقية:

المهمة الرئيسية للغدة الدرقية هي تركيب هرمونات الدرق:

التيروكسين T4) thyroxin والتري يودوتيرونين (T3)

triiodothyronine بوجود اليود. يقبط النسيج الدرقي اليود.
ويؤكسده بالبيروكسيداز الدرقية peroxidase ويتشكل

التيروزين أحادي اليود وثنائيه وثلاثيه ثم T3 وT4 اللذان
يرتبطان ببروتين سكري درقي خاص thyroglobulin.
ويحتفظ به ضمن جريبات الدرق، ويتحرران منه من تفعيل
الببتيداز peptidase والبروتياز protease.

تبلغ الضعالية الاستقلابية لـ T3 ؛ أمثال الضعالية الاستقلابية لـ T4، ويعد T3 هرمون الغدة الدرقية الضعال وظيفياً.

تعمل هرمونات الغدة الدرقية على زيادة استهلاك الأكسجين وتنشيط إنتاج البروتين، وتؤثر بالتالي في النمو والتمايز كما تؤثر في استقلاب الكربوهيدرات والدسم والفيتامينات.

تنظيم إفراز الغدة الدرقية:

تنظم الحاثة الدرقية TSH (التي تنتج وتفرز من النخامي adenylate cyclase للأمامية) إفراز الدرقية الذي ينشط الـ Jadenylate cyclase في الدرقية. وهو ضروري لكل خطوات تركيب هرمون الدرقية. وينظم TSH إفراز هرمون TRH (يصنع في منطقة الوطاء). حين انخفاض هرمون الدرقية يزداد TSH وTSH وTSH، وحين زيادة هرمون الدرق الداخلي أو الخارجي يتثبط إفراز TSH وTRH. تنخفض مستويات T3 في الصيام وسوء التغذية والمرض الحاد وبتناول بعض الأدوية في حين تبقى مستويات T4 الحر

وTSH طبيعية.

أولاً- قصور الفدة الدرقية:

ينجم عن خلل ولادي أو مكتسب في إنتاج هرمون الدرق أو مستقبلاته.

وحين تظهر الأعراض بعد فترة من الولادة يكون القصور مكتسباً، أو يكون البدء أو التشخيص متأخرين.

١- قصور الغدة الدرقية الخلقى:

معظم الحالات غير وراثية تنجم عن خلل تصنع الدرقية. ويعضها عائلي بسبب عيوب وراثية في تركيب الهرمون، يرافقها سلعة. غالباً ما يكون العوز الهرموني شديداً فتظهر الأعراض في الأسابيع الأولى من الحياة. وقد تتأخر عدة أشهر في الحالات الخفيفة.

الويائيات: نسبة الحدوث (٤٠٠٠/١) في العالم باختبارات مسح الوليد، وهي أقل في الأمريكيين السود، نسبة إصابة الإناث ضعف إصابة الذكور.

الأسباب المرضية:

أ- سوء تصنع الدرقية: أهم سبب لقصور الدرق الخلقي وهو مسؤول عن ٨٥٪ من الحالات، أما الخلل الاستقلابي في تركيب التيروكسين فمسؤول عن ١٠٪ من الحالات، وينجم ٥٪ عن مرور الأضداد الحاصرة للمستقبلات من الأم TRB AB.

لا يكشف النسيج الدرقي بالومضان في ٣/١ حالات سوء التصنع، وفي ٣/١ الحالات توجد الدرقية في غير مكانها (بين قاعدة اللسان ومقدمة العنق).

لا يعرف السبب الحقيقي لسوء التصنع في معظم الحالات، وهو يحدث بشكل إفرادي ولكن شوهدت منه حالات عائلية.

هناك ثلاثة عوامل جينية ضرورية لتمايز الدرق وتشكلها هي: TTF-1.FOXE1.PAX-8 ووجود طفرات في هذه الجينات يرافقه سوء تصنع الدرقية أو غيابها أو خللها الوظيفي.

الدرقية الهاجرة هي أهم سبب لسوء تصنع الدرق، وتكشف بمسح الولدان المنوالي، وتشخص بومضان الدرقية أو بالأمواج فوق الصوتية.

ب- خلل تركيب هرمون الضدة الدرقيسة dyshormonogenesis: يكشف ببرنامج مسح المواليد (نسبة - ٢٠٠٠٠/١). ينتقل وراثياً بطريقة

متنحية، وترافقه سلعة درقية.

ج- خلل نقل اليود: يفضل معالجته بالتيروكسين.

د- خلل البيروكسيداز الدرقي: هو الخلل الأكثر شيوعاً في تركيب الهرمون الدرقي، كشفت عدة طفرات مورثية مسببة للمرض في الأطفال المصابين بقصور الغدة الدرقية الخلقي.

ه- متلازمة Pendred: اضطراب يجمع الصمم الحسي العصبى والسلعة الدرقية وقصور الدرقية الخلقى.

و- خلل تركيب الثايروغلويولين: مجموعة غير متجانسة من الاضطرابات تتميز بسلعة مع ارتضاع TSH وانخضاض T4، وغياب الثايروغلوبولين TG أو تدني مستوياته.

ز- خلل نزع اليود deiodination: يسبب خسارة شديدة لليود الذي يطرح مع البول: مما يؤدي إلى تضخم الغدة الدرقية ونقص هرموناتها.

خلل نقل هرمون الدرق: طفرة جينية موجودة على
 الصبغى X تترافق والتخلف العقلى.

ط- أضداد حاصرة لمستقبلات الثيروترويين: يؤدي مرور الأضداد Trap من الأم إلى منع اتحاد TSH بمستقبلاتها في الوليد مسبباً قصور درقية عابراً، (نسبة حدوثه ٢٠٠٠٠/١ من الرضع). يكشف بقياس مستويات Trap وأضداد TPO في الحوامل المصابات بالتهاب درق مناعي.

ي- استخدام اليود المشع؛ يحدث نتيجة التعرض لليود المشع خلال الحمل، لذلك يجب إجراء اختبار الحمل قبل تطبيقه، ويمنع تطبيقه للمرضعات الإفرازه في الحليب.

لل- عوز TSH: يحدث بسبب التشوهات التطورية في الغدة النخامية أو الوطاء أو لنقص إفراز TRH.

ل- نقص TSH المعزول: اضطراب وراثي جسمي متنح نادر، سببه طفرات نقطية.

م-مقاومة الهرمون الدرقي: اضطراب وراثي جسمي متنخ سببه طفرات في مستقبلات هرمون الدرقية. تشاهد في المصابين سلعة درقية ومستويات مرتضعة من هرمونات الدرقية TSH وT3 وT4 وT3. لا حاجة إلى العلاج ما لم يحدث تأخر النمو والنضج العظمي.

ن- التعرض لليود: ينجم قصور الدرق الخلقي عن تعرض الجنين المفرط لليود بفترة ما حول الولادة، وهو عابر عادة، يجب تمييزه من الأشكال الأخرى من قصور الدرق في الوليد.

س- السلعة المتوطئة بنقص اليود: هي السبب الأكثر
 شيوعاً لقصور الغدة الدرقية الخلقي في جميع انحاء العالم:
 ولاسيما في الخدج الذين يعتمدون على أمهاتهم بوصفهن

مصدراً لليود.

المظاهر السريرية: معظم الأطفال المصابين بقصور الدرقية الخلقي لا عرضيون حين الولادة حتى بغياب الدرق الكامل بسبب مرور كميات معتدلة من T4 من الأم (٣٣٪ من الهرمون). يساعد انخفاض T4 وارتفاع TSH على الكشف عن قصور الدرقية في الوليد.

يعتمد الأطباء على اختبارات المسح في تشخيص قصور الدرقية في الوليد، ولكن قد تحدث أخطاء مخبرية: لذلك يجب الانتباه للأعراض والعلامات الباكرة.

نسبة إصابة الإناث بقصور الدرقية الخلقي ضعف إصابة النكور، ونادراً ما كان يشخص قصور الدرقية الخلقي في الوليد قبل تطبيق برامج المسح: لأن الأعراض والعلامات لا تكون واضحة.

ملامح قصور الدرقية في الأسابيع الأولى من العمر:

- وزن الوليد وطوله طبيعيان.
- كبر محيط الرأس بسبب وذمة الدماغ المخاطية.
- تطاول زمن اليرقان الفيزيولوجي بسبب تأخر نضج الغلوكورونيد glucuronide (قد يكون العلامة الأولى).
 - ضعف الرضاعة.
 - الميل للنوم.
- صعوبات تنفسية بسبب ضخامة اللسان مع نوب توقف التنفس، وتنفس مصيت، وانسداد الأنف.
 - متلازمة العسرة التنفسية أحياناً.
 - إمساك معند على العلاج،
 - انتفاخ البطن، وفتق سري.
- انخفاض حرارة الجسم إلى أقل من ٣٥، ويرودة الجلد ولاسيما الأطراف.
- وذمة الأطراف وظهر اليدين والناحية التناسلية والأجفان.
- بطء النبض، ونفخات قلبية، وضخامة القلب، وانصباب التامور اللاعرضي.
 - فقر دم كبير الكريات مقاوم للعلاج بالحديد. تظهر الأعراض تدريجياً: مما يؤخر التشخيص.

وتشاهد في ١٠٪ من الرضع المصابين بقصور الدرق تشوهات خلقية مرافقة كالتشوهات القلبية والعصبية والعينية.

أول علامة يمكن كشفها في الوليد هي اليوافيخ الواسعة المفتوحة (يكون اليافوخ الخلفي مفتوحاً أكثر من ٥٠ سم في ٣٪ من الولدان الأصحاء).

إذا لم يشخص المرض حين الولادة؛ ولم يعالم: تترقى المظاهر السريرية، ويتضح تأخر النمو والتأخر العقلي والسحنة الخاصة كما في الشكل (١).



الشكل (١)

العينان متباعدتان مع انخفاض جنر الأنف وانتفاخ الجفنين، اللسان ضخم خارج الفم، تأخر بزوغ الأسنان، العنق قصير وثخين، تراكم الشحم فوق الترقوتين وبين العنق والكتفين، الأطراف قصيرة، واليدان عريضتان، والأصابع قصيرة، الجلد جاف شاحب خشن، اصفرار الجلد بسبب فرط الكاروتين، ولكن تبقى الصلبة بيضاء، الفروة سميكة، الشعر قليل خشن أجعد، ارتكاز الأشعار منخفض مع جبهة مجعدة ولاسيما حين البكاء، تأخر التطور، وكسل ولامبالاة، وتأخر التعلم والكلام والجلوس والوقوف، الصوت خشن، تأخر النضج الجنسي أحياناً، نقص مقوية العضلات، ونادراً ما المضح الجنسي أحياناً، نقص مقوية العضلات، ونادراً ما المضحص الرياضي، وهذه المتلازمة أكثر حدوثاً في الذكور الشحابين إصابة شديدة وغير المعالجين، وتتراجع التظاهرات الرضية بعد العلاج، ويصبح المصاب طبيعياً.

الموجودات المخبرية:

- تعتمد برامج مسح الوليد في أمريكا على معايرة T4، وحين يكون ثاقصاً يعاير TSH، في حين يعتمد الأوربيون واليابانيون على معايرة TSH.
- تسمح برامج المسح بالكشف المبكر عن حالات قصور الدرق الأولي في الوليد وكشف الحالات تحت السريرية (ارتفاع TSH وTS طبيعي)، ولكن يجب الانتباه إلى المقادير الطبيعية بحسب العمر، وقد تحدث بعض الأخطاء؛ لذلك يجب التفكير بقصور الدرقية حين وجود أعراض موجهة.
- ينخفض T4 وT4 الحر أما T3 فقد يكون طبيعياً، ولا

قيمة له بالتشخيص، ترتفع TSH في القصور الأولي لأكثر من ١٠٠mu/L ويرتفع البرولاكتين، وينخفض الثايروغلوبولين في حالات غياب الدرق أو خلل تركيبه وإفرازه في حين يرتفع في الدرقية الهاجرة وخلل تركيب الهرمون الدرقي.

- يتأخر التشخيص ٤-٥ أشهر في التوائم المتماثلة بسبب انتقال الدم من الجنين السليم إلى المريض، فلا تظهر النتائج الحقيقية حين الولادة.
- يتأخر العمر العظمي منذ الولادة في ١٠٪ من الحالات (غياب نواة الفخذ السفلية): مما يعكس نقص الهرمون في أثناء الحياة الرحمية، ويزداد الفرق بين العمر الزمني والعمر العظمي مع تقدم العمر في الحالات غير المعالجة. كما يحدث سوء تصنع في الفقرة الظهرية الثانية والفقرتين القطئيتين الأولى والثانية.
- ويصورة الجمجمة تبدو اليوافيخ واسعة والدروز متباعدة، وقد يرى تضخم السرج التركي.
 - تكشف ضخامة قلب وانصباب تأمور أحياناً.
- يفيد ومضان الدرق باليود الصودي ١٢٣ لكشف العامل المسبب للمرض، ولكن يجب عدم التأخر ببدء المعالجة من أجل إجراء الاستقصاءات، كما يفيد تصوير الدرق بالأمواج فوق الصوتية، ولكنه قد لا يكشف الدرقية الهاجرة.
- يبدي تخطيط القلب نقص فولتاج موجتي P وT مع نقص مركّب QRS بسبب نقص فعالية البطين الأيسر وانصباب التامور.
 - كما يبدو نقص فولتاج في تخطيط الدماغ.
- ويرتفع كوليستيرول المصل في الأطفال فوق السنتين. المعالجة: الدواء المستعمل هو levothyroxine، والجرعة البدئية للوليد ١٠-١٥ملغ/كغ/٢٤ ساعة أو ٢٧,٥-٥٠ ملغ/ ٢٤ ساعة بالفم، تعطى الجرعة العالية للحالات الشديدة (14 أقل من ٣ملغ/دل)، تعود 14، 13 إلى الطبيعي بعد العلاج. يجب عدم مزج الدواء مع حليب فول الصويا أو الحديد؛ لأنها تنقص امتصاصه. تعاير 14 أو FT4 مع TSH مع شهرياً خلال الأشهر السنة الأولى، ثم كل ٢-٣ أشهر بعمر (١ أشهر-سنتين). وجرعة التيروكسين للأطفال ٤ مكغ/كغ/كغ/٢٤ ساعة؛ وللبالفين ٢ مكغ/كغ/٢٤ ساعة.

من الضروري تأكيد التشخيص لنفي قصور الدرق العابر. يؤدي إيقاف المعالجة بعمر ٣ سنوات لمدة ٣-٤ أسابيع إلى ارتفاع TSH في المصابين بقصور درق دائم.

التأثيرات الجانبية: تسبب الجرعة الزائدة تحسساً وأعراض ورم قحضي كاذب في الأطفال الكبار حين بدء العلاج،

ويعطي معدل النمو مؤشراً جيداً لكفاية العلاج في الأطفال الكبار.

يجب تنبيه الأهل على تغيرات السلوك والضعالية بعد العلاج والانتباه لأي خلل عصبي أو تطوري خاصة.

الإندار: تحسن الإندار كثيراً ببرامج مسح الوليد، يؤدي التشخيص المبكر والمعالجة منذ الأسابيع الأولى إلى نمو طبيعى وتطور ذكاء طبيعى.

تبين برامج المسح أن المصابين بقصور الدرق الشديد مصابون بنقص الذكاء (٥-١٠ نقاط) ويعقابيل عصبية ومشاكل في الكلام، وباضطراب سمعي حسي عصبي في ٢٠٪ منهم.

وإذا لم يعالج المرضى يصابون بتأخر عقلي وتأخر النمو، فهرمون الدرق ضروري لتطور الدماغ الطبيعي في الأشهر الأولى من العمر، لذلك يجب وضع التشخيص مباشرة بعد الولادة وبدء العلاج فوراً لتجنب الأذية الدماغية الدائمة، ويؤدي تأخير التشخيص والفشل في تصحيح النقص بسرعة والمعالجة غير الكافية خلال السنوات الثلاث الأولى من العمر إلى حدوث درجات مختلفة من التأذي الدماغي.

إذا حدث قصور الدرقية بعد عمر سنتين فإن التطور العصبي أفضل حتى لو تأخر التشخيص والعلاج؛ مما يشير إلى أهمية الهرمون الدرقى لنمو الدماغ السريع.

٧- قصور الدرقية الكتسب:

نسبة الحدوث ٣, ٠٪ بين أطفال المدارس.

الأسباب

أ- الأسباب المناعية: التهاب الدرقية هاشيموتو، وهو أهم سبب لقصور الدرقية المكتسب. والداء الغدي المناعي الذاتي المتعدد نمط ٢.

ب- الأسباب الموالية: باستعمال بروبيل تيوراسيل، أو ميتيمازول، أو اليود، أو الليتيوم، أو إميدارون، أو اليود المشع. ج- استنصال الموقية.

د-الأمراض الجهازية: داء السستين، داء الخلايا الناسجة بخلايا لانفرهانس، الأورام الوعائية الكبيرة في الكبد هيمانجيوما.

ه- المقاومة لهرمون الدرقية (أعراض سريرية لقصور الدرقية فقط).

المظاهر السريرية: تباطؤ النمو، سلعة غير مؤلة قاسية متجانسة مع سطح مجعد، وذمة الجلد المخاطية، إمساك، عدم تحمل البرد، تظهر الأعراض خلسة كنقص الطاقة والميل للنوم، ولا يتأثر الأداء المدرسي حتى في الحالات الشديدة،

يتأخر العمر العظمي والبلوغ. وقد يحدث ثر حليب لارتفاع .TSH ويلوغ باكر كاذب لفرط تصنع الخلايا المفرزة لا TSH. وتشخص خطأ على أنها ورم نخامي. ونادراً ما يحدث الهرع والضعف العصبي واضطراب الطمث وبطء القلب وزيادة الوزن.

الفحوص المخبرية: نقص الصوديوم وفقر دم كبير الكريات وفرط الكوليستيرول وارتفاع CPK وفرط البرولاكتين.

المضاعفات في قصور العرق الشديد أهمها: قصور القلب، والقصور التنفسي، وانتفاخ البطن، وحساسية للأدوية والمخدرات والمسكنات والمنومات، وانخفاض الحرارة، وأعراض عصبية، وقصور الكظر، واعتلال التخثر.

تتراجع الاضطرابات بالعلاج، ولكن حين تأخر العلاج لا يتسارع النمو تسارعاً طبيعياً: إذ يتسارع النضج العظمي بسرعة أكبر من النمو الطولي، فينتج نقص في الطول يصل حتى لاسم من الطول المتوقع.

التشخيص والمعالجة كما في قصور الدرقية الخلقي: تشير معايرة أضداد الثايروغلوبولين والبيروكسيداز إلى السبب المناعي. ويبدي التصوير بالأمواج فوق الصوتية ضخامة متحانسة.

قد يحدث في السنة الأولى من العلاج عدم انتباه عابر في المدرسة، وأرق، واضطراب السلوك، تتحسن هذه الأعراض إذا بدأت المعالجة بالجرعة الدنيا، وزيدت تدريجياً.

ثانياً- التهابات السرقية:

١- التهاب السرقية اللمفاوي (داء هاشيموتو، التهاب السرق المناعي):

وهو أهم سبب لأمراض الدرقية في الأطفال واليافعين ولضخامتها، أضداد الدرقية إيجابية في ٢٪ من أطفال المدارس وفي ٤-٦٪ من اليافعين.

الإمراض: أحد أمراض المناعة الذاتية، يحدث فيه فرط تصنع وارتشاح الخلايا اللمضاوية والمصورية بين الأجربة وضمور الأجربة. تختلف اللمفاويات المرتشحة في نسيج الدرقية عن تلك الموجودة في الدم: إذ إن ٦٠٪ منها من نوع T و٣٠٪ من نوع B.

تترافق بعض الزمر النسجية (مثل: ،HLA-DR4 وارتفاع نسبة حدوث التهاب الدرقية وسلعة، في حين تترافق زمر أخرى مثل HLA-DR3 والتهاب درقية ضموري (بدون سلعة).

توجد أضداد البروكسيداز الدرقية TPOAbs وأضداد الثايروغلوبولين ATG في ١٠٠٪ من الحالات.

المظاهر السريرية: يحدث في السنوات الثلاث الأولى من العمر ويصبح واضحاً بعد عمر ٦ سنوات، وذروة الحدوث في سن البلوغ، وهو أكثر شيوعاً في الإناث.

أهم الأعراض: السلعة وتوقف النمو، تظهر السلعة خلسة، وحجمها مختلف، وتكون شاملة قاسية غير مؤلة. فصية أو عقيدية. معظم المرضى غير عرضيين وقد يشعر بعضهم بضغط في العنق، أو تحدث أعراض قصور الدرقية.

تبدي الضحوص المخبرية قصور الدرق حتى في اللاعرضيين. تحدث في بعض الأطفال مظاهر فرط نشاط الدرق مع سلبية الفحوص المخبرية.

يختلف السير، فيمكن أن تصغر السلعة حتى تتلاشى تقريباً، أو تستمر عدة سنوات. وتعود وظائف الدرق إلى الطبيعي بعد أشهر أو سنوات.

والتهاب الدرقية هو سبب معظم حالات قصور الدرقية الضموري.

يحدث التهاب الدرقية المناعي في مجموعات عائلية، وترتفع نسبة الحدوث إلى ٢٥٪ في إخوة المصابين وأبنائهم، والوراثة جسمية صاغرة، وهو يرافق أمراضاً مناعية أخرى، فيحدث بنسبة ١٠٪ في المصابين بالداء الغدي المناعي الذاتي المتعدد نمط ١، ويحدث في ٧٠٪ من المصابين بالداء المناعي الغدى المتعدد نمط ٢.

تزداد نسبة حدوث التهاب الدرق المناعي في المصابين بالحصبة الألمانية الولادية والمتلازمات الصبغية.

الموجودات المخبرية؛ وظائف الدرق طبيعية عادة، وقد ترتفع TPO وأضداد السدرق TPO وأضداد الثايروغلوبولين ATG، وقد يتأخر ارتفاع الأضداد.

يبدي ومضان الدرق توزعاً قطعياً وغير منتظم في ٥٠٪ من الحالات، ولا ضرورة لإجرائه عادة، ويبدي التصوير بالأمواج فوق الصوتية نقصاً بالصدى.

التشخيص بالخزعة، ونادراً ما يلجأ إليها.

المعالجة: يعطى هرمون الدرق إذا حدث قصور درق بجرعة مدت قصور درق بجرعة مدامكغ/يوم أو إذا كانت السلعة كبيرة، وكانت هرمونات الدرق طبيعية.

يتغير مستوى الأضداد في المعالجين وغير المعالجين. وتبقى لسنوات. يحتاج المريض إلى إعادة تقييم دورياً: لأن المرض محدد لذاته. هناك جدل حول علاج المرضى المصابين بقصور الدرق تحت السريري (T4 طبيعية مع ارتفاع T5H)، وتفضل معالجة الأطفال حتى اكتمال النمو والبلوغ.

ويستدعى استمرار وجود عقيدات رغم المعالجة إجراء

فحص نسجى (اللمفوما والكارسينوما).

٧- التهاب الدرقية الحاد:

يترافق هو والتهاب الطرق التنفسية الحاد، يصاب الفص السفلي بالخراجات بالجراثيم غير الهوائية أو الهوائية. ويرجح تكرر الإصابة أو حدوثها بعدة جراثيم وجود كيسة درقية لسانية أو نواسير على الجيوب.

الموجودات السريرية: إيلام وتورم وحمامى وصعوبة بلع وتحدد حركة الرأس.

يبدي الومضان الدرقي نقص اليود بالمنطقة المصابة، ويبين التصوير بالأمواج فوق الصوتية كتلة معقدة، وظائف الدرق طبيعية.

العلاج جراحي لتضريغ القيح مع استخدام الصادات الجهازية.

تجرى بعد الشفاء صورة مريء كما يجرى تصوير مقطعي محوسب مع مادة مشعة لتحري النواسير التي تعالج جراحياً.

٣- التهاب السرقية الحبيبي تحت الحاد:

نادر في الأطفال، يعتقد أن سببه فيروسي، يشفى عفويا، يترافق والإنتانات التنفسية، يحدث فيه إيلام في الدرقية وحمى خفيفة وألم موضع شديد، قد ترتفع T3، T4 وأعراض فرط نشاط درقية خفيفة، وتزداد سرعة التثفل. السير مختلف، ويمر من فرط نشاط إلى قصور. يحدث الهجوع في أشهر.

ثالثاً- السلمة:

ضخامة الغدة الدرقية، يكون المريض المصاب بالسلعة سوي الدرقية أو لديه قصور الدرقية أو فرط نشاطها، قد تكون ولادية أو مكتسبة، وبائية أو فرادية. سببها عادة فرط إفراز TSH أو بسبب ارتشاح التهابي أو ورمي، أما في داء غريف وفرط النشاط فسببها ارتضاع antibodies- thyrotropin receptor.

1- السلعة الولادية: هي عادة فرادية تنجم عن نقص T4 الجنيني لاستخدام الأم الأدوية المضادة للدرق أو اليود التي تعاكس إفراز الهرمون الدرقي: مما يسبب السلعة وقصور الدرق في الجنين. لذلك يجب تجنب هذه الأدوية في أثناء الحمل. قد يحدث تأخر العمر العظمي مع نقص T4 وارتفاع T5H حتى في غياب أعراض قصور الدرقية السريرية. يجب عيار هرمونات الدرق في ولدان الأمهات المصابات بداء غريف والمعالجات بمضادات الدرق وتطبيق العلاج حين وجود قصور درق لمنع حدوث سلعة وأذية دماغية. هذه الحالة عابرة: لذا

يوقف العلاج بعد أسبوع حتى أسبوعين.

قد تسبب ضخامة الدرق عسر التنفس في أثناء الرضاعة، وتؤدي إلى الوفاة: لذلك يوضع الرأس بوضعية فرط الانبساط، وإذا كان الانسداد شديداً يستأصل جزء من الدرق، أو تخزع الرغامي.

توجد السلعة دائماً في فرط نشاط الدرق في الوليد، وتكون الأم مصابة بداء غريف، سببها مرور الأضداد الوالدية. يدعو وجود السلعة مع غياب العوامل المسببة إلى التفكير بخلل تشكيل الهرمون المسبب لقصور الدرق بنسبة ٢٠٠٠٠٠ ولادة بالمسح. حين وجود سلعة قصور درق يجب تطبيق العلاج فوراً، وتستكمل الدراسة فيما بعد؛ لأن هذه الأمراض وراثية تنتقل بصفة جسمية متنحية.

يمكن كشف السلعة في أثناء الحمل بالأمواج فوق الصوتية.

إذا كانت السلعة قاسية كبيرة وغير متناظرة يشك بالورم العجائبي teratoma.

٧- السلمة الويالية:

الإمراض:

عوز اليود: من الثابت حدوث سلعة درقية أو فدامة بنقص اليود في الغذاء. يزيد نقص اليود المتوسط الشدة نشاط الدرق لتركيب الهرمون؛ مما يسبب فرط تصنع (سلعة)، أما العوز الشديد فيسبب قصور الدرق، وتقدر نسبة الذين يعانون من عوز اليود في البلدان النامية بمليون شخص.

تندر السلعات في السواحل لغنى ماء البحر والأسماك والمحار باليود، وقد اختفت السلعات في بعض مناطق أمريكا بعد إضافة اليود إلى الملح (١٠٠ مكغ/غ) كما أصبح يضاف إلى الأطعمة والخبز. الجرعة اليومية للرضع ١٠ مكغ/٢٤ ساعة، تزداد لأطفال الإرضاع الوالدي، وهي أربعة أضعاف جرعة الأطفال الذين يغذون بحليب البقر.

المظاهر السريرية: إذا كان النقص خفيفاً تحدث السلمة في فترة تسارع النمو كالمراهقة والحمل، أما في النقص المتوسط فتحدث السلمة في أطفال المدارس، وتختفي مع النضج، ثم تعود للظهور في أثناء الحمل والإرضاع، وهي أكثر شيوعاً في الإناث.

وفي المناطق الفقيرة جداً باليود يصاب نصف السكان بالسلعة، وتشيع فيهم الفدامة الدرقية.

ينخفض T3، أما TSH فطبيعي أو مرتفع قليلاً وترتفع T3 في بعض المرضى.

الفدامة الوبالية cretinism: أهم مضاعفة لنقص اليود،

تظهر في مناطق السلعة الوبائية مسببة متلازمتين مختلفتين: ولكنهما متداخلتان.

أ- الشكل العصبي: يبدو بتأخر عقلي، وصمم وبكم،
 واضطراب الوقوف والمشي، وعلامات هرمية، وسلعة مع
 وظائف درق طبيعية، الطول والبلوغ طبيعيان.

ب- شكل الوذمة المخاطية: يبدو بتآخر عقلي، وصمم، وأعراض عصبية، وتأخر نمو وبلوغ من دون سلعة، T4 منخفض، وTSH مرتفع، تأخر العمر العظمي، وضمور الدرقية.

الإمراض: تنجم المتلازمة العصبية عن عوز اليود في أثناء الحمل: مما يسبب قصور الدرق في الجنين والوليد، وإعطاء اليود بعد الولادة لا يكفي لإصلاح وظيفة الدرق، في حين تنجم متلازمة الوذمة المخاطية عن ضمور الغدة الدرقية.

وبيئت الدراسات الوبائية شأن السيلينيوم في قصور الدرقية.

المعالجة: في البلدان النامية تعطى حقنة عضلية من اليود iodinated poppy seed oil للوقاية لمدة خمس سنوات مع استعمال الملح اليودي لتقليل نسبة الإصابة. يعالج المصابون بالوذمة المخاطية بهرمون الدرق إضافة إلى اليود.

٣- السلمة الكتسية:

معظمها حالات فرادية، أهم أسبابها التهاب الدرقية المناعي وتناول اليود والأدوية المسلعة وخلل تركيب الهرمون الدرقي.

أ- السلعة اليودية: تنجم عن المعالجة بأدوية السعال الحاوية على اليود فترة طويلة، تكون قاسية منتشرة. وتزداد بوجود الليتيوم.

ب- السلعة البسيطة: مجهولة السبب سوية الدرق، أكثر شيوعاً في الإناث ولاسيما في سن البلوغ، صغيرة أو كبيرة قاسية، هرمونات الدرق طبيعية، أضداد الدرق سلبية، قد يفيد العلاج بهرمون الدرق لمنع ترقيها.

ج- السلعة متعددة العقد: نادرة، قاسية، وقد قلت باستخدام الملح اليودي، سببها استخدام الأدوية المسلعة فترة طوبلة.

د- السلعة الغاطسة: قد تصاب الدرق الهاجرة تحت الرغامى بسلعة، فإذا كانت السلعة متوسطة الحجم يكفي العلاج بهرمون الدرق. أما إذا كانت كبيرة ضاغطة فتحتاج إلى علاج جراحى.

رابعاً- فرط نشاط الدرقية:

ينجم عن زيادة إفراز هرمون الدرقية، وأهم سبب له داء

غريف.

۱- داء غریف:

هو مرض مناعي ذاتي يضرز فيه هرمون -thyroid بضرر فيه هرمون -thyroid بناعي ذاتي يضرز فيه هرمون -thyroid بسلعة سمية منتشرة. يرى المرض منذ الولادة أو في مرحلة الطفولة، يبدو بسلعة مع فرط تصنع الغدة الدرقية ونقص TSH. تسببه طفرات مختلفة.

الوبائيات: نسبة حدوثه ٢٠,٠٠٪ (١: ٥٠٠٠) ولادة. ذروة الحدوث بعمر ١١-١٥٠ سنة: وشوهدت منه حوادث بعمر ٦ أسابيع حتى السنتين. نسبة إصابة الإناث إلى الذكور ١٠٥ مع قصة عائلية إيجابية لأمراض الدرق المناعية.

الإمراض: تحدث ضخامة التيموس والطحال والعقد اللمفية، ويرتشح النسيج الدرقي وخلف الحجاج بالخلايا اللمفاوية والبلازمية، والتهاب العقد اللمفاوية المحيطية علامة أساسية في داء غريف.

يحدث الجحوظ لاتحاد الأضداد الدرقية بمستقبلات خاصة في عضلات العين حيث عزلت في النسيج الشحمي خلف الحجاج منتجة الـ glycosaminoglycans وإحداث الأثار السامة للخلايا العضلية.

يحدث داء غريف في البيض ذوي الزمر النسجية -B8 DR3 كما يحدث في حاملي الزمرة D3 مرافقاً اضطرابات أخرى من أمراض المناعة الذاتية.

المظاهر السريرية: السير السريري مختلف بدرجة كبيرة، تتطور الأعراض تدريجياً في ٢-١٢ شهراً أو أكثر، قد تكون الاضطرابات العاطفية وفرط النشاط الحركي العلامات الأولى في الأطفال.

يتجلى فرط نشاط الدرقية بالأعراض التالية: فرط النشاط، والتهيج وتغير المزاج، والأرق، والقلق، ونقص الانتباه في المدرسة، وعدم تحمل الحرارة وزيادة التعرق، والخفقان، والتعب والضعف، وضيق التنفس، ونقص الوزن مع زيادة الشهية، والحكة، والإسهال والسهاف والبوال، واضطراب الطمث أو انقطاعه وفقدان الرغبة الجنسية.

أما علامات فرط نشاط الدرقية فهي: تسرع القلب الجيبي، والرجفان الأذيني (نادر في الأطفال)، وتسرع القلب فوق البطيني، والنفخات، وضخامة القلب والقصور التاجي الناجم عن اختلال وظيفي في العضلات الحليمية، وزيادة نتاج القلب وارتفاع ضغط الدم الانقباضي. ورجفان الأصابع حين مد الذراعين، واشتداد المنعكسات، الجلد رطب ودافئ وناعم متوهج، وحمامي راحية، وصلع، وترقق العظام، وفرط

كلس الدم، وضعف العضلات (غير شائع)، واضطراب المشي، وداء الرقص، والشلل الدوري بنقص البوتاسيوم، واضطراب نفسي.

أما المظاهر الخاصة بداء غريف فهي: السلعة الشاملة، والجحوظ، والشعور بعدم الراحة في العين، والضغط أو الألم خلف الحجاج، وتراجع الأجفان، والألم والحمامي في الجفن العلوي، ووذمة الحجاج، وضعف عضلات العين الخارجية، والتهاب القرنية، واعتلال الأعصاب البصرية وانخفاض حدة البصر والاعتلال الجلدي (نادر الحدوث في الأطفال) وضخامة العقد اللمفاوية.

قد يرافق داء غريف أحد أمراض المناعة الذاتية كالداء السكري نمط ١ وداء أديسون وفقر الدم الوبيل، والداء البطني (الزلاقي).

٧- الماصفة الدرقية:

أحد أشكال فرط نشاط الدرق ذو بدء حاد، يحدث فيه تسرع القلب الشديد، وقصور القلب، ويتطور سريعاً للهذيان والسبات ثم الموت. ينجم عن الرض أو الإنتان أو الجراحة.

التعبير؛ مضادات الدرق، بروبرانول وهيدروكورتيزون وسوائل وريدية وخافضات حرارة ودجتلة.

٣- فرط نشاط الدرق المقنع:

أحد أشكال فرط نشاط الدرق يتميز بالكسل واللامبالاة. يرى فيه تقدم العمر العظمي في الأطفال الصغار ونقص الكثافة العظمية، تعود الأعراض إلى الطبيعي بعد العلاج.

الموجودات المخبرية لفرط نشاط المدقية، ارتضاع .T4 لوجودات المخبرية لفرط نشاط المداقية، ارتضاع .T3 إلى دون المحد الطبيعي، وارتضاع أضداد الدرق ATPO والبيروكسيداز، وارتضاع TRSAb في المرضى المجدد، ويشير غيابه إلى هجوع المرض.

المعالجة:

- دوائية (مضادات الدرق).
 - اليود المشع.
- استنصال الدرق الناقص.

propylthiouracil عماد (PTU), methimazole (Tapazole) وأكثر الأدوية المستخدمة دواءان، هما ينقص تحول (PTU), methimazole (Tapazole) اليود غير العضوي إلى يود عضوي، والـ methimazole اقوى بعشر مرات من propylthiouracil، ويعطى مرة واحدة يومياً في حين يعطى propylthiouracil ثلاث مرات كل يوم. ولا يعبر المشيمة؛ لذا يفضل إعطاؤه في أثناء الحمل والإرضاع كما يفضل في الوليد.

الجرعة البدئية من ۱۰-۸۰ methimazole ملغ/كغ/كغ/۲۰ الجرعة البدئية من propylthiouracil عرعة وجرعتين، أما جرعة وحيدة أو جرعات. يضاف فهي ۱۰-۸ مكغ/كغ/يوم مقسمة على ثلاث جرعات. يضاف إلى العلاج الحاصرات الادرنرجية مثل propranolol بجرعة ٥,٠- ٢ملغ/كغ/٢٤ ساعة مقسمة على ثلاث جرعات.

التأثيرات الجانبية للدوالين: نقص المعتدلات، والشري وفرط التحسس، والتهاب الكبد وقصوره، والتهاب المفاصل الشبيه بالذئبي، والتهاب الكبب والكلية، والتهاب الأوعية.

يطبق العلاج الشعاعي والجراحي حين فشل العلاج الدوائي أو حدوث تأثيرات جانبية شديدة. يطبق العلاج الشعاعي للأطفال فوق ١٠سنوات.

تتحسن الإصابة العينية تدريجياً على نحو مستقل عن فرط نشاط الدرق، قد يحتاج الجحوظ الشديد إلى علاج بالستيروئيدات، ولتشعيع الحجاج قيمة محدودة.

٤- فرط نشاط الدرق الولادي:

يحدث داء غريف في الوليد بسبب عبور TRSAb من الأمهات المصابات بداء غريف الفعال أو الهاجع أو بالتهاب الدرق المناعي.

نسبة الحدوث 7% من أطفال الأمهات المصابات بداء غريف، والإصابة متساوية بين الجنسين، يحدث هجوع عفوي في ٦-١٢ أسبوعاً، وقد يمتد لفترة أطول.

المظاهر السريرية: أكثر حدوثاً في الخدج، تبدو فيه ملامح نقص النمو داخل الرحم، والسلعة، وفرط الحركة والاستثارة، وصغر الرأس، وتوسع اليوافيخ وانتباجها، وجحوظ العيون وسعتها، وتسرع القلب، والزلة التنفسية، وارتفاع الحرارة، ونقص الوزن رغم الرضاعة الجيدة، وضخامة الكبد والطحال، واليرقان، وارتفاع الضغط الشرياني، وارتفاع T4 ونقص TSH وتقدم العمر العظمي، وينتهي المرض بالموت إن لم يعالج.

الإندار، التطور العقلي طبيعي في المعالجين باكراً، وقد يتطور قصور الدرقية بسبب تثبيط منطقة الوطاء.

خامساً- كارسينوما الدرقية:

الوياليات: نادرة في الأطفال، نسبة الحدوث تحت ١٥ سنة

١٠٠,٠٠٠/٢ السير بطيء حتى حين حدوث انتقال رئوي.

الإمراض: العوامل الوراثية والتعرض للإشعاع يسبب تضعيل طفرات نقطية على المورثة المثبطة للأورام، وهناك ٥- ١/ من الحالات عائلية تورث بصفة جسمية متنحية.

أدت المعالجة طويلة الأمد بالتشعيع في الأطفال المصابين بالأورام إلى ارتفاع نسبة حدوث سرطان الدرق بعد ٣-٥ سنوات من التشعيع في حين لا يزيد استخدام اليود المشع ١٣١ للتشخيص والعلاج من خطر حدوث سرطان الدرق.

نسجياً؛ أورام حليمية في ٨٠٪، وجريبية في ١٧٪، ولبية في ٢٪، ومختلطة نادرة. كما سجلت حالات الأورام اللمفية (ymphoma والعجائبية teratoma).

الورم بطيء النمو باستثناء المختلط غير المتمايز، وهو نادر في الأطفال، وسيره سريع.

المطاهر السريرية؛ إصابة الإناث ضعف إصابة الذكور، العمر الوسطي للإصابة ٩ سنوات، ولكن المرض قد يبدأ في السنة الأولى من العمر.

المظاهر الأولى للمرض؛ عقدة غير مؤلة في العنق كبيرة وقاسية ملتصقة بالنسج. أهم مضاعفة لسرطان الدرقية شلل الحبل الصوتي وضخامة العقد البلغمية في العنق، وقد ينتقل الورم إلى المبيض والعظام الطويلة والجمجمة، أهم الانتقالات إلى الرئة والعنق، وقد لا تظهر أعراض لإصابتهما.

تبدي الأمواج فوق الصوتية عقدة قاسية أو كيسية. ويالومضان بـ Tc-pertechnetate أو بـ ¹²³ تكشف العقدة (باردة أو حارة)، معظم العقد الباردة سليمة، ولكن تبقى الخزعة هي المشخصة مع أنها قد تكون سلبية خاطئة في ٥-١٪ من الحالات وإيجابية خاطئة في ١-٢٪، وظائف الدرق تكون طبيعية، ولكن قد يترافق الورم وداء هاشيموتو.

المعالجة: استئصال الدرق الناقص ومعالجة مثبطة بالهرمون الدرقي، ويعد الثايروغلوبولين مؤشراً ممتازاً للنكس، ويجب معايرته دورياً (الطبيعي أقل من ٣ نغ/مل)، وإذا عاد للارتفاع يجب تشعيع كامل الجسم باليود.

فرط تنسج قشر الكظر الخلقي

سحر إدلبى

فرط تنسج قشر الكظر الخلقي hyperplasia (CAH) مرض وراثي جسمي متنح، يختل فيه تركيب الكورتيزول بما يؤدي إلى نقصه وزيادة إفراز الكورتيكوتروبين ACTH (كما في الشكل رقم۱) الذي يسبب فرط تنسج قشر الكظر وزيادة إفراز المركبات الوسيطة. تختلف الأعراض والعلامات والموجودات المخبرية باختلاف نوع الإنزيم المختل سواء أدى إلى نقص الستيروئيدات المعدنية أم زيادتها وزيادة الهرمونات الذكرية الكظرية أو نقصها مما يسبب تشوه الأعضاء التناسلية أو البلوغ المبكر.

تشخيص فرط تنسج قشر الكظر الخلقي ومعالجته: أولاً- فرط تنسج قشر الكظر الخلقي بموز إنزيم ٢١ هيدروكسيلاز Hydroxylase deficiency:

يسبب أكثر من ١٠٪ من حالات فرط التنسج الخلقي، وهذا الابنزيم مسؤول عن تحويل الـ progesterone والـ -11- deoxycorticosterone (DOC) إلى hydroxyprogesterone والكركبات (قم٢)، وهي المركبات

مع ارتفاع مستویات الأندروجینات الکظریة، وتدعی هذه

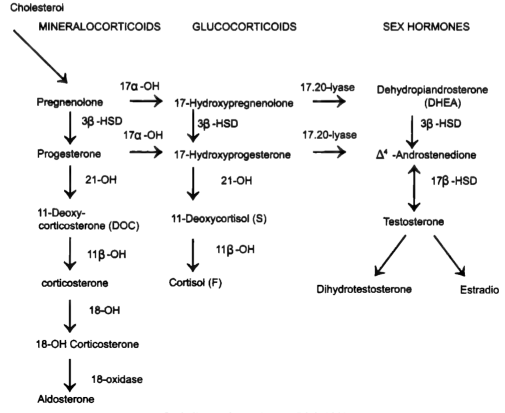
فرط نتسج شر لکظر
محرض المهلا
عصبی
عصبی
کورنیکوتروبین
قشر لکظر
گشر لکظر

الوسيطة في تركيب الكورتيزول والألدسترون إذ ينقصان في

معظم حالات المرض الشديدة المضيعة للملح. أما في

الإصابات الأقل شدة فتتركب كميات كافية من الألدسترون

الشكل (١) تنظيم إفراز هرمونات قشر الكظر بالمحور تحت المهاد النخامة الكظر



الشكل (٢) تصنيع الستيروئيدات الكظرية

الحالة الداء المذكر البسيط. هذان الشكلان هما الشكلان التقليديان من عوز ٢١ هيدروكسيلاز. وفي الشكل غير التقليدي من المرض يكون ارتفاع الأندروجينات طفيفاً وتوجد الإصابة منذ الولادة.

الوياليات:

نسبة الحدوث ١٥٠٠٠/١ - ٢٠٠٠٠/١ من الولادات، ٧٠ من الحالات مضيعة للملح، وفي ٣٠٪ منها مظاهر تذكير خفيفة من دون ضياع ملح. وتختلف نسبة الإصابة باختلاف البلدان والعروق.

الوراثة:

هناك مورثتان 1 ١٦ هيدروكسيلاز هما: CYP21 و CYP21 و CYP21 و CYP21 و على الصبغي 6 21.3. وتسبب العوز أكثر من ٩٠ طفرة يمنع بعضها تشكل البروتين وينقص بعضها فعاليته. وتعتمد شدة المرض على نوع الطفرة، ففي الحالات المضيعة للملح مثلاً تكون الطفرة مخرية لفعالية الإنزيم ويكون المريض متماثل الأمشاج (الزيجوت)، في حين تكون الإصابة أخف في الحالات المتغايرة الأمشاج.

الإمراض والتظاهرات السريرية:

ينقص الكورتيزول والألدستيرون في معظم الحالات المضيعة للملح.

أهم الأعراض نقص الوزن والقهم والقياء والتجفاف والضعف وانخفاض الضغط الشرياني ونقص السكر ونقص الصوديوم وارتفاع البوتاسيوم.

تظهر الأعراض خلال الأسبوعين الأوليين من الولادة، وتتطور الحالة إلى صدمة وعدم انتظام القلب ثم الموت خلال أيام أو أسابيع من الحياة إذا لم تعالج المعالجة المناسبة.

يتميز فرط تنسج قشر الكظر من بقية أشكال قصور قشر الكظر الأولي بارتضاع مستويات المركبات الستيروئيدية الوسيطة المتراكمة قبل الإنزيم المصاب، كما ترتضع مستويات ACTH نتيجة نقص تشكل الكورتيزول مما يسبب فرط تصنع قشر الكظر يتلوه ارتضاع طلائع الكورتيزول ١٧ هدروكسي بروجسترون والبروجسترون ارتضاعاً شديداً. يعاكس فعل هذه المركبات فعل مستقبلات الألدستيرون مسبباً تضاقم حالة تأثير عوز الألدستيرون في المرضى غير المعالجين.

فرط الأندروجينات قبل الولادة:

أهم مشكلة مرضية تنجم عن زيادة طلائع الستيروئيدات OH ۱۷ بروجستيرون هي انحرافها لتشكيل الهرمونات الذكرية (الأندروجينات) فيزداد الأندروستينديون الذي يتحول إلى تستوستيرون وذلك منذ الأسبوع ٨-١٠ من الحمل

مما يسبب تذكير الأعضاء التناسلية الظاهرة في الأنثى كضخامة البظر والتحام الشفرين التحاماً تاماً أو جزئياً، وتشكل فوهة مشتركة للمهبل والإحليل تلتبس بالذكر المصاب بإحليل تحتى مع خصية هاجرة.

تكون مظاهر التذكير أشد في الحالات المضيعة للملح، أما الأعضاء التناسلية الداخلية فتكون طبيعية لأن الأنثى المصابة لديها مبيضان سويان.

قد يؤثر تعرض دماغ الأنثى للأندروجينات في أثناء الحياة الجنينية في سلوكها الجنسي مستقبلاً بحيث تميل لألعاب الدمى، النكور كالسيارات والشاحنات ولا تميل للعب بالدمى، وسلوكها عدواني في أثناء اللعب. أما النساء فلا يبدين اهتماماً بالأمومة وترتفع فيهن نسبة الشذوذ الجنسي وصعوبة التأقلم مع الهوية الجنسية.

تكون الأعضاء التناسلية الظاهرة في الوليد الذكر طبيعية لذلك يتأخر التشخيص حتى تظهر أعراض قصور قشر الكظر، ونظراً لتأخر التشخيص فإن حالات الوفيات أكثر في الذكور مما هي في الإناث ما دعا كثيراً من البلاد إلى إقرار برنامج مسح الولدان لهذا المرض.

فرط الأنسروجينات بعد الولادة:

تتطور مظاهر فرط الأندروجينات في الجنسين إذا لم يطبق العلاج الملائم، وتشمل النمو الجسمي السريع وتقدم العمر العظمي فيكون الطفل المصاب أطول من أقرائه، ولكن انغلاق مشاش العظم المبكر يسبب توقف النمو توقفاً مبكراً وبقاء الطول النهائي أقصر من غيره، ويكون النسيج العضلي مفرط النمو وتظهر الأشعار على العانة والإبط وقد يظهر العد وخشونة الصوت.

وفي الذكور يتضخم القضيب والصفن والموثة (البروستات)، وتبقى الخصيتان بحجم طبيعي وتبدو صفيرة مقارنة مع القضيب المتضخم، وقد يوجد نسيج كظري هاجر في الخصية يتضخم مع الكظر.

وفي الإناث يتضخم البظر، ولكن الأعضاء التناسلية الداخلية أنثوية طبيعية، إلا أن الأثداء لا تنمو والطمث لا يحدث إلا بعد تتثبيط إفراز الأندروجينات بالمالجة الملائمة.

تكون الأعراض مماثلة في حالات عوز ٢١ هيدروكسيلاز غير التقليدي، ولكنها أقل شدة إذ يكون إفراز الكورتيزول والألدستيرون طبيعياً والأعضاء التناسلية الظاهرة في الإناث طبيعية حين الولادة، وتظهر الأشعار الجنسية في العانة وتحت الإبط باكراً وتتطور لاحقاً للشعرانية، كما يشاهد العد والاضطرابات الطمثية والعقم.

وقد يبقى المصابون من الجنسين لاعرضيين.

الموجودات المخبرية:

يرى في المرضى المصابين بالشكل المضيع للملح نقص الصوديوم وارتفاع البوتاسيوم، والحماض الاستقلابي، ونقص السكر، ولكن قد يتأخر ظهور هذه الموجودات أسبوعاً أو أسبوعين بعد الولادة وأكثر أحياناً.

يرتضع OH ۱۷ بروجسترون، وينخفض الكورتيزول في الشكل المضيع للملح، ويبقى طبيعياً في حالات التذكير الخفيضة وينقص الألدستيرون علماً أن مستويات الألدستيرون تكون عالية في الأيام الأولى بعد الولادة.

يعتمد تشخيص عوز ٢١ هيدروكسيلاز على ارتفاع ١٧ مروجستيرون قبل إعطاء جرعة ١٧٥ ، - ٢٥ ، ملغ من بروجستيرون قبل إعطاء جرعة ١٧٥ الد تضرق بين الأطفال الطبيعيين والمصابين بالأشكال غير التقليدية من المرض. تكون مستويات ١٧ OH بروجستيرون بعد التحريض بالالمادية في المصابين بهذا المرض الوراثي الجسمي المتنجى مقارنة بالأشخاص الطبيعيين.

التشخيص التغريقي: كل حالات الخنوثة.

- أول خطوة لتشخيص الخنوشة هي فحص الأعضاء التناسلية الظاهرة فحصاً سريرياً بتحديد مكان فوهة الإحليل وفحص الصفن أو الشفرين لتحري وجود أقناد (مناسل) فيهما أو في الناحية المغبنية (جس قند يعني وجود خصية وبالتالي فإن المريض ذكر صبغياً)، وتحري التشوهات المرافقة.

- الصيغة الصبغية لتحديد الجنس وراثياً.
- يفيد التصوير بالأمواج فوق الصوتية لتحري وجود الرحم والأقناد.
- صورة الجيب البولي التناسلي في الإناث المصابات بخنوثة أنثوية كاذبة لاستقصاء الرحم والمهبل.

التشخيص في فترة الوليد:

لما كان تشخيص عوز ٢١ هيدروكسيلاز قد يتأخر في الذكور حتى حصول قصور قشر الكظر الشديد فإن الكثير من البلاد أدخلته مع الأمراض المستقصاة باختبارات مسح الوليد، وذلك بأن يعاير ١٧ OH بروجستيرون بنقطة دم مأخوذة من كعب الوليد على ورقة نشاف، وتستخدم هذه الطريقة لكشف أمراض أخرى مثل قصور الدرق وييلة الفينيل كيتون phenylketonuria.

اختبارات مسح الوليد:

تفيد برامج المسح في تجنب الكثير من حالات قصور الكظر

الحاد في النكور المصابين. ولكنها لا تمكن من كشف الأشكال غير التقليدية من المرض على نحو موثوق، وليس لتشخيصها المبكر أهمية سريرية لأنها لا تسبب قصور قشر كظر حاد.

المالجة:

1- إعاضة الستيروئيدات السكرية: يعالج نقص الكورتيزول بالستيروئيدات السكرية التي تؤدي إلى تثبيط إفراز الأندروجينات الكظرية، وتعطى من أجل ذلك مقادير كبيرة ١٥-٢٠ملغ/م ٢٤/٢ ساعة من الهيدروكورتيزون الفموي مقسمة على ثلاث جرعات. يحتاج الرضع عادة إلى الجرعة العليا. وترفع الجرعة مثلين أو ثلاثة أمثال في حالات الشدة كالأخماج والجراحة.

تعاير الهرمونات صباحاً قبل الطعام ويجب المحافظة على قيم OH 17 بروجستيرون والأندروستينديون ضمن الحدود الطبيعية أو الحد الأعلى الطبيعي، ويدل انخفاض القيم على زيادة الجرعة.

يحدث الطمث في الوقت الطبيعي في الإناث المعالجات معالجة جيدة. ويتأخر في حالات العلاج الناقص.

تحدث أورام خصية في الأطفال الذكور الذين لديهم نسيج كظري هاجر ولا يعالجون العلاج الكافي. يتضاءل حجم الأورام بزيادة جرعة الكورتيزول، وذكرت حالات استخدمت فيها الجراحة لعدم الاستجابة للعلاج الدوائي.

٧- إعاضة الستيروئيدات المعدنية: يحتاج المرضى المصابون بالشكل المضيع للملح إلى إعاضة الستيروئيدات الملحية بالفلودروكورتيزون fludrocortisone، بكمية عالية في الأشهر الأولى من الحياة.

يقينَّم العلاج بمراقبة العلامات الحيوية كتسرع القلب وارتفاع الضغط الشريائي الذي يشير إلى جرعة زائدة. يجب مراقبة الشوارد على نحو متكرر في الرضع الصغار.

من الأدوية الأخرى المستخدمة مضادات الأندروجين كمشبطات الأروماتاز (تحصر تحول الأندروجين إلى استروجين)، وهرمون النمو مع مماثلات LHRH أو من دونها حين حدوث البلوغ الباكر، وقد يستأصل الكظر حين إخفاق العلاج الدوائي.

التدبير الجراحي لتشوه الأعضاء التناسلية:

مع أن ضخامة البظر تتراجع مع تقدم العمر حتى من دون جراحة فإن العمل الجراحي يجرى للإناث المصابات بتشوه ذكري شديد بعمر ٢-٦ آشهر، فيصغر البظر المتضخم مع المحافظة على الحزمة الوعائية العصبية، كما يُصنَع المهبل ويصلح الجيب البولى التناسلي في الوقت نفسه، ومن

الضروري إعادة العملية في سن الشباب.

قد يستأصل الكظران بالتنظير مع إعاضة هرمونية حين اخفاق العلاج الدوائي في النساء البالغات سيئات الضبط والمصابات بالشعرانية وانقطاع الطمث والبدانة.

المعالجة في أثناء الحمل:

الهدف الرئيس للتشخيص في أثناء الحمل (إضافة إلى الاستشارة الوراثية) هو تطبيق المعالجة للحامل بجنين أنثى. يوصى بمعالجة الأم الحامل بالدكساميتازون بـ ٢٠مكغ/كغ/يوم مقسمة على جرعتين لعبوره المشيمة وتثبيط إفراز الأندروجينات من قشر كظر الجنين فلا تحدث مظاهر التذكير في الجنين الأنثى المصابة إذا عولجت الحامل بدءاً من الأسبوع السادس للحمل. ولا داعي للعلاج إذا كان الجنين ذكراً.

وتشخص الإصابة باكراً بتحليل DNA الخلايا الجنينية المغزولة من مصل الأم الحامل لتحديد جنس الجنين.

ثانیاً- فرط تصنع قشر الکظر بموز إنزیم ۱۱ Β هیدروکسیلاز 11β-Hydroxylase Deficiency:

الإمراض:

ينجم عن طفرة في الجين (المورثة) CYP11B1 الموضع على الصبغي 8q24 الذي يحول مركب 11-deoxycortisol إلى كورتيزول؛ مما يؤدي إلى تراكمه ونقص الكورتيزول وارتضاع ACTH. فيتحول deoxycortisol المتراكم إلى أندروجينات في حين يبقى الإنزيم CYP11B2 المركب للألدستيرون طبيعياً لذا فإن تركيبه يبقى طبيعياً.

الوياليات:

يسبب ٥٪ من حالات فرط تصنع قشر الكظر الخلقي، نسبة حدوثه ٢٥٠٠٠٠١- ٢٥٠٠٠٠١، وهناك طفرات مختلفة للجين CYP11B1، وهي أكثر حدوثاً في اليهود الإسرائيليين من إفريقيا الشمالية (٢٥٠٠٠/١ من المواليد)، أكثر الحالات من الشكل التقليدي الشديد ونادراً من الشكل غير التقليدي الشديد ونادراً من الشكل غير التقليدي التقليدي الخفيف.

المظاهر السريرية:

إذا كان الألدستيرون طبيعياً فلا تحدث مظاهر قصور قشر الكظر، يصاب ٣/٢ المرضى بفرط ضغط شرياني بعد عدة طورت من المرض نتيجة ارتفاع (DOC) المرض نتيجة التفاع الذي له فعالية ستيروئيد معدني. قد تظهر علامات عوز الستيروئيد المعدني حين بدء المعالجة بالهيدروكورتيزون لتثبيط deoxycorticosterone المفاجئ حيث تكون فعالية الربنين مشطة.

تبدو هنا كل العلامات السريرية لضرط الأندروجينات الشاهدة بعوز ٢١ هيدروكسيلاز.

الموجودات المخبرية:

ارتفاع 11- deoxycortisol و deoxycortisol، ونقص فعالية الرينين الذي يؤدي إلى تثبيط إفراز الألدستيرون رغم أن إمكانية تصنيعه طبيعية، قد يحدث قلاء استقلابي ناقص البوتاسيوم.

المالجة

الهيدوكورتيزون بالجرعات المستعملة سابقاً نفسها، ولا حاجة إلى إعاضة الستيروثيدات المعدنية إلا في حالات عابرة بمرحلة الرضيع، يستجيب ارتفاع الضغط الشرياني للمعالجة بالهيدروكورتيزون وقد يحتاج إلى إضافة حاصرات الكلس.

ثاثثاً۔ فرط تصنع قشر الكظر بموز 3β- Hydroxysteroid . Dehydrogenase:

الإمراض:

يسبب أقل من ٢٪ من حالات فرط تصنع قشر الكظر البعبب أقل من ٢٪ من حالات فرط تصنع قشر الكظر الخلقي، يحول هذا الإنزيم الستيروئيدات ٥] إلى الستيروئيدات ٤]، فينقص في المرضى تركيب الكورتيزول والألدستيرون والأندروستينديون ويزيد DHEA والألدستين على الجين dehydroepiandrosterone المتوضع على الصبغي والخصيتين على الجين HSD3B2 المتوضع على الصبغي 1p13.1، وهناك أكثر من ٣٠ طفرة لهذا الجين.

المظاهر السريرية:

يتعرض المرضى لنوب من قصور قشر الكظر لنقص الكورتيزول والألدستيرون مع مظاهر نقص التذكير عند الذكور، وتختلف المظاهر السريرية باختلاف شدة الإصابة من إحليل تحتي إلى صفن مشطور وخصية هاجرة. أما الإناث فيرى فيهن ضخامة البظر بسبب ارتفاع DHEA (هرمون ذكري ضعيف)، ويؤدي استمرار ارتفاعه بعد الولادة إلى بدء إفراز كظري مبكر وشعرانية واضطراب الدورة الطمثية ومبيض متعدد الكيسات بعد البلوغ، أما في الذكور فيحدث نقص الخصوبة مع علامات بلوغ ثانوية طبيعية.

مخبرياً:

ارتضاع الستيروئيدات ه□، وقد يرتضع ١٧ هيدروكسي بروجستيرون لتركيبه في النسج المحيطية، وتزداد فعالية الرينين في الشكل المضيع للملح.

المالجة:

الستيروئيدات السكرية والمعدنية كما في عوز ٢١

هيدروكسيلاز، أما نقص تصنع الأعضاء التناسلية في الذكور فيعالج بعدة جرعات من التستوستيرون في الطفولة الأولى لزيادة حجم القضيب، وقد يتطلب معالجة معيضة بالتستوستيرون حين البلوغ.

رابعاً- فرط تصنع قشر الكظر بعوز ۱۷ هيدروكسيلاز 17- Hydroxylase Deficiency

الإمراض:

يسبب أقل من ١٪ من حالات فرط تصنع قشر الكظر الخطقي، يوجد الإنزيم في قشر الكظر والأقناد على جين موضع على الصبغي 10q24.3، معظم الطفرات تصيب فعالية الهيدروكسيلاز واللياز ونادراً ما تكون الإصابة بأحدهما.

الموجودات السريرية والمخبرية:

لا تحدث في المصابين مظاهر قصور الكظر، ولكن يزداد الد deoxycorticosterone مما يسبب فرط الضغط الشرياني ونقص البوتاسيوم، ولا تتصنع الهرمونات الذكرية الجنسية فيكون شكل الأعضاء التناسلية الظاهرة في الذكور شكلاً أنثوياً مع وجود خصيتين مجسوستين في الشفرين أو المغبنين أو أعضاء تناسلية مبهمة، أما الإناث المصابات فلا تظهر فيهن العلامات الجنسية في سن البلوغ؛ لذلك يجب تقصي المرض في حالات قصور الأقناد الأولي في الإناث.

يشخص المرض بارتضاع DOC ونقص الألدستيرون والرينين.

المالجة:

يعطى الهيدروكورتيزون وقد تضاف خافضات الضغط الشرياني، وتعطى الإناث الاستروجين في سن البلوغ، أما النذكور المصابون فيعطون الاستروجين أو التستوستيرون بحسب الجنس المختار لهم. وتستأصل الخصيتان خوفاً من تسرطنهما إذا ريوا تربية الإناث.

خامساً- فرط تنسج الكظر الشحمي: الإمراض:

مرض نادر وصفت منه أقل من ١٠٠ حالة أغلبها في يابانيين، يتراكم الكولسترول والشحوم بقشر الكظر والأقناد مسبباً قصوراً في إفراز كل الستيروئيدات القشرية، سببه طفرات في جين البروتين المنظم لتصنيع الستيروئيدات .steroidogenic acute regulatory protein (StAR)

وتراكم الكولسترول في الكظر مميت في معظم الحالات. المظاهر السريرية:

هي أعراض نقص الملح وعلاماته. ومعظم المرضى يموتون بفترة الوليد.

مخبرياً:

تنقص كل الستيروئيدات الكظرية والجنسية، وتزداد فعالية الرينين في المصل.

تبدي دراسة الوليد الشعاعية ضخامة الكظرين ضخامة شديدة.

المالحة:

بالستيروئيدات السكرية والمعدنية.

سادساً عوز Antley-Bixler p450 Oxidoreductase: Syndrome)

اضطراب نادر الحدوث، هذا الإنزيم ضروري لتضعيل كل إنزيمات CYP21 وCYP21 الكظرية مما يسبب سوء تشكل الأعضاء التناسلية. كما تحدث في المرضى تشوهات أخرى عظمية وقلبية وكلوية.

تبدي الدراسة الجينية طفرات في الجين POR.

يجب تمييز هذا الاضطراب من الأشكال الأخرى لفرط. تصنع قشر الكظر الخلقي.

سابعاً- عوز تركيب الألدستيرون:

الإمراض:

اضطراب وراثي جسمي متنح نادر، يختل فيه تحويل الكورتيكوستيرون إلى ألدستيرون، أكثر المرضى من اليهود الإيرانيين، تنجم معظم الحالات عن طفرات في الجين CYP11B2 المسؤول عن تركيب الألدستيرون، وهناك حالات من دون وجود الطفرة ولم يعرف العامل المسبب فيها.

المظاهر السريرية والمخبرية:

ترى مخبرياً اضطرابات شاردية كنقص الصوديوم وارتفاع البوتاسيوم والحماض الاستقلابي. يبقى تركيب الكورتيزول طبيعياً لذلك قد يتأخر وضع التشخيص، ويحدث لاحقاً فشل النمو، والبالغون عادة لا عرضيون وتظهر أعراض نقص اللح حين تعرضهم لإسهال حاد.

يجب التفريق بين الآفة وبين حالات قصور قشر الكظر الكظر الكظر عيث ينقص الأولي بما فيها حالات فرط تنسج قشر الكظر حيث ينقص الكورتيزول والألدستيرون فيها.

المالحة:

fludrocortisone بجرعة ٠٠,٠٠ ملغ/يوم وكلور الصوديوم. وتتحسن الحالة مع تقدم العمر فيستغنى عن الدواء.

ثامناً - فرط الألدستيرون المستجيب للكورتيزول :Glucocorticoid-Suppressible Hyperaldosteronism

اضطراب وراثي متنح من فرط الضغط منخفض الرينين

يستجيب بسرعة للعلاج بالستيروئيدات السكرية، هذا الاضطراب خاضع لتأثير ACTH بدلاً من جهاز الرينين- أنجيوتنسين إضافة إلى فرط إفراز الألدستيرون.

المظاهر السريرية:

بعض المرضى لأعرضيون، ولدى بعضهم ارتفاع الضغط الشرياني. يشتبه بالمرض حين وجود قصة عائلية لفرط ضغط شرياني مبكر وحوادث وعائية مبكرة.

الموجودات المخبرية:

ارتفاع مستوى الألدستيرون في الدم والبول، وارتضاع ١٨ هيدروكسي كورتيزول، و١٨ أوكسيكورتيزول في الدم والبول.

يجب التفريق بين الإصابة وبين فرط الألدستيرون الأولي الذي تكون حالاته إفرادية، وبين الأورام المفرزة للألدستيرون. يميز هذا المرض بالاستجابة للمعالجة بالستيروئيدات وبالدراسة الجينية.

المالجة:

يستخدم الدكساميتازون بمقدار ٢٥مكغ/كغ/يوم مقسمة على عدة جرعات، وقد تضاف المدرات الحافظة للبوتاسيوم كالسبيرونولكتون، ويمكن إضافة حاصرات الكلس في الحالات المندة.

المنفولية (متلازمة داون)

لمي الجيان

متلازمة داون من الأمراض الوراثية الأكثر شيوعاً والمسببة للتأخر العقلى البسيط والمتوسط وما ينتج منه من مشاكل صحية، تحدث بنسبة ١ من كل ٧٠٠-٨٠٠ ولادة حية بغض النظر عن العرق أو البيئة الجغرافية والاجتماعية. ويشترك المرضى في تغيرات شكلية ومرضية تعطيهم سحنة متشابهة سميت سابقاً بالسحنة المنفولية وسميت المتلازمة المنفولية، إلى أن ألغت منظمة الصحة العالمية هذه التسمية عام ١٩٦٥ وأصبحت علميأ تعرف بمتلازمة داون نسبة للطبيب البريطاني John Langdon Down الذي وصفها أول مرة عام ١٨٦٦ وميزها سريرياً من بقية الإعاقات الذهنية. ظل سبب المتلازمة مجهولاً حتى منتصف القرن العشرين، ولكن حددت علاقتها بتقدم عمر الأم واحتمال تكرارها النادر، وفسر حدوثها بعوامل وراثية غير محددة وأحيانا كانت تعزى لأذية في أثناء الحمل. ومع اكتشاف الصيغة الصبغية في الخمسينات من القرن العشرين استطاع Jérôme Lejeune عام ١٩٥٩ أن يبين علاقتها بتثلث الصبغي ٢١ وبذلك اندرجت المتلازمة ضمن الاضطرابات الصبغية.

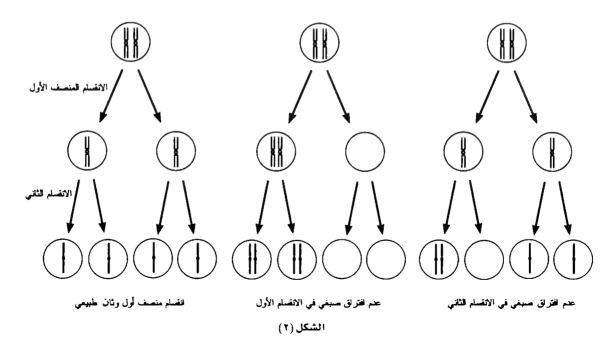
أولاً - الألية الصبغية المسببة لمتلازمة داون:

تنشأ متلازمة داون من زيادة المادة الوراثية للصبغي ٢١ في خلايا المصاب، ويمكن تصنيف المرضى من الناحية الصبغية وآلية الحدوث في ثلاث مجموعات:



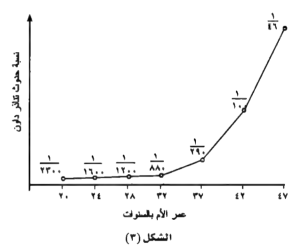
١- التثلث الحر للصيغي ٢١:

تعزى ٩٥٪ من حالات متلازمة داون السريرية لوجود نسخة إضافية للصبغي ٢١ في جميع خلايا الجسم وهو ما يعرف بتثلث الصبغي ٢١. ينشأ الصبغي الزائد من خلل في افتراق الصبغي ٢١ قبل الإلقاح، أي في أثناء الانقسام المنصف المشكل للبيوض أو النطاف والذي يؤدي إلى تشكيل بيوض أو نطاف تحمل نسختين من الصبغي بدلاً من نسخة واحدة فقط. وحين حدوث الإلقاح لأي منها تنشأ بيضة ملقحة ذات ٤٧ صبغياً وثلاث نسخ من الصبغي ٢١ لا تلبث أن تتكاثر



بالانقسام الخيطي لتعطي جميع خلايا الجنين المطابقة صبغياً للخلية الأم البيضة الملقحة، ويولد الطفل وهو يحمل سريريا علامات متلازمة داون ويحمل صبغياً التثلث الحر للصبغي ٢١ في جميع خلاياه.

أثبتت الدراسات أن النسخة الزائدة من الصبغي ٢١ تأتي من الأم في ٨٥٪ من الحالات، ومن الأب في ١٥٪ من الحالات. أي إن احتمال حدوث خلل في افتراق الصبغي ٢١ في أثناء تشكل البيوض أكثر بكثير من احتمال حدوثه في أثناء تشكل النطاف. ووجد أن هذا الخلل يزداد كلما زاد عمر الأم والأب، ولكنه أكثر ارتباطاً بزيادة عمر الأم.



أحياناً، ونادراً جداً، يتضاعف جزء من الذراع الطويل للصبغي ٢١ فيؤدي إلى تثلث جزئي فيه من دون زيادة عددية، ويعرف ذلك بالتثلث الجزئي للصبغي ٢١. ويكون هذا التضاعف عرضياً إذا شمل مورثات مهمة على الصبغي ٢١ لها علاقة بالمظاهر المرضية والسريرية للمتلازمة.

٧- فسيفساء (موزاييكية) الصبغى ٧١:

يعزى ١-٢٪ من حالات متلازمة داون لوجود نسخة إضافية للصبغي ٢١ في بعض خلايا الجسم، في حين تحتفظ بقية الخلايا بالعدد الطبيعي، فيصبح في جسم المريض نوعان من الخلايا (٤٧/٤٦) وهو ما يعرف بالفسيفساء الصبغية.

تنشأ هذه الحالة من خلل في افتراق الصبغي ٢١ بعد الإلقاح وفي أثناء الانقسام الخيطي لخلايا الجنين في مراحله الباكرة، ولذلك تفسيران:

1- تتشكل بيضة ملقحة طبيعية (٢٤)، وتبدأ بالتزايد العددي بالانقسام الخيطي، ثم يحدث في أحد الانقسامات خلل بافتراق الصبغي ٢١ تنشأ منه خلية تحمل نسخة زائدة (٤٧) في حين تكون بقية الخلايا طبيعية (٤١)، ويتوالي الانقسامات يصبح للجنين سلالتان من الخلايا (٤٧/٤).

ب- تتشكل بيضة ملقحة زائدة الصبغي ٢١ (٤٧). وتبدأ بالتزايد العددي بالانقسام الخيطي، ثم يحدث في آحد الانقسامات خلل بافتراق الصبغي ٢١ تنشأ منه خلية طبيعية (٤٦) في حين تكون بقية الخلايا (٤٧)، ويتوالي الانقسامات يصبح للجنين سلالتان من الخلايا (٤٧/٤).

وفي الحالتين تختلف النسبة بين الخلايا الطبيعية والخلايا المصابة من مريض لأخر بحسب التوقيت الذي حدث فيه عدم الافتراق الصبغي في أثناء الانقسام الجنيئي، وينتج من ذلك اختلاف الأعراض السريرية. ويفسر هذا بعض الحالات التي يكون المصاب فيها طبيعياً تماماً من الناحية السريرية أو قريباً من الطبيعي.

٣- تبادل الصبغى ٢١:

يكون الصبغي الزائد في ٣٪ من حالات متلازمة داون محمولاً على صبغي آخر بدلاً من أن يكون حراً، وعند قراءة الصيغة الصبغية للمريض يلاحظ وجود ٤٦ صبغياً، أحدها يحمل على نحو غير عادي الذراع الطويلة للصبغي ٢١. وأكثر ما يحدث هذا التبادل بين الصبغيين ١٤ و٢١.

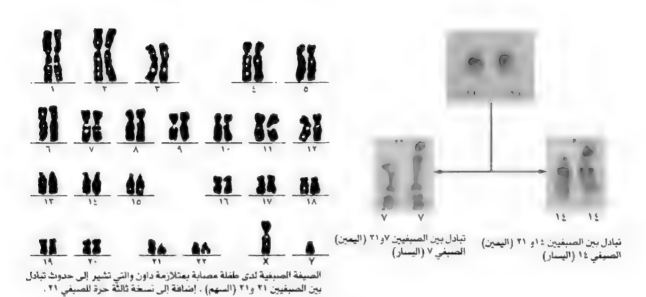
غائباً ما يكون هذا التبادل موروثاً من أحد الأبوين، إذ يمكن أن يحمل الشخص الطبيعي تبادلاً بين الصبغي ٢١ وأحد الصبغيات الأخرى بشكل لاعرضي لعدم وجود زيادة أو نقصان في المادة الوراثية. وعند قراءة الصيغة الصبغية لمثل هذا الشخص يلاحظ وجود ٥٤ صبغياً فقط ونسخة حرة واحدة للصبغي ٢١، في حين تتوضع النسخة الثانية بخلاف المعتاد على صبغي آخر، ويسمى الشخص في هذه الحالة حاملاً لتبادل صبغي متوازن.

حين تشكيل الأعراس لديه، تحمل نسبة من الأعراس زيادة في الصبغي ٢١ تؤدي – إذا ما لقحت – إلى ولادة طفل مصاب بمتلازمة داون، وعندها يصبح احتمال التكرار مرتبطاً بنسبة هذه الأعراس وتصبح متلازمة داون موروثة أو عائلية.

إذا كان أحد الأبوين يحمل تبادلاً متوازناً بين الصبغيين ١٢ و١٤ مثلاً، فإن احتمال ولادة طفل لديه متلازمة داون تصل إلى ١ من ٣ ولادات. وتصبح النسبة ١٠٠٪ إذا كان التبادل بين الصبغيين ٢١ و٢١.

ثانياً - الفحوص الاستقصائية المستخدمة في تشخيص متلازمة داون في أثناء الحمل:

يمكن استخدام الفحوص الاستقصائية غير الراضة منوالياً في جميع السيدات لكشف تلازمة داون في أثناء الحمل، وتستخدم الفحوص الراضة في العائلات التي تحمل خطورة عالية لحدوث المتلازمة: كتقدم عمر الأم أو إذا كان



الشكل (٤)

أحد الأبوين حاملاً لتبادل متوازن على حساب الصبغي ٣١ أو كان فسيفسائياً لا عرضياً للصبغي ٣١.

يوضح الجدول (١) هذه الفحوص ودقتها وتوقيت إجرائها في أثناء الحمل.

. ثالثاً- الملامح السريرية والتشوهات المرافقة: الأعراض والعلامات الناجمة عن زيادة المادة الصبغية في

متلازمة داون كثيرة ومتنوعة وقد تؤثرفي وظيفة أي عضو أو جهاز في الجسم، ومن ثم في نموه، ولكن لا يشترط وجودها كلها في المريض المصاب بالمتلازمة، ولا توجد علاقة واضحة بين حدة الموجودات السريرية والتشوهات التي قد ترافقها وبين درجة الذكاء والتطور الروحي الحركي. ويعلل التباين في الموجودات بين مرضى متلازمة داون بالتفاعل والتأثير

تومنيف الفحص	الإيجابية الكانبة	إمكانية التشخيص	زمن أجراله (عمر الحمل بالأسابيع)	نوعه	اسم الفحص
عيار الفا فيتو بروتين (αFP) + استيريول + hHCG + استيريول ا hHCG استيريول الأم	Y.0	%A1	4 10	غيرراض	المسح الرياعي
قياس ثخانة الطية الرقبية للجنين بالصدى + عيار βh HCG الحر + البروتين المصلي المرتبط بالحمل (PAPPA) في مصل الأم	7.1 0	7.40	To - 3+	غيرراض	الفحص المشترك
إجراء الفحص المختلط في الثلث الأول من الحمل + إجراء المسح الرياعي في الثلث الثاني من الحمل واستقراء النتائج معا	%V, a - a	% . A.0	۱۰ - ۱۰ او ۱۵ - ۲۰	غير راض	الفحص الشامل
إجراء دراسة صبغية لخلايا الجنين المتراكمة والمتوسفة في السائل الأمنيوسي منخفضة جداً	منخفضة جداً	%44.A	17 - 18	راض	خزعة السائل الأمنيوسي
إجراء دراسة صبغية للجنين بدراسة خلايا الزغابات المسيمية المشتقة من البيضة الملقحة والمطابقة صبغياً لخلايا الجنين	منخفضة جداً	% 99 ,A	14 - 1 -	راض	خزعة الزغابات المشيمية

الجدول (١)



تباعد الطية الرقبية الخلفية قصر الرقبة. أذن صغيرة، تسطح عظام منتصف الوجه



القزحية المرقطة



غضن مفرد وحيد مُعثرض في راحة اليد لاحظ قصر السلاميات ولاسيما الثانية في الخنصر

الشكل (٥)

بين العديد من المورثات التي يحملها المريض وبين العوامل البيئية، ومع اشتراك المرضى في زيادة الصبغي ٢١ وما يحمله من مورثات فإنهم يتمايزون بتشكيلتهم المورثية التي ورثوها من آبائهم وظروفهم البيئية مما يجعل احتمالات اللوحة السريرية فريدة في كل مصاب ويصعب التنبؤ بها قبل ولادته، ولو استطعنا تشخيص الإصابة في أثناء الحمل، ولاسيما أن بعضها يظهر حين الولادة كأفات القلب الولادية، ومنها ما يتأخر بالظهور كالصرع.

١- الموجودات السريرية الأكثر مشاهدة في مرضى متلازمة داون:

- بوجه عام: رخاوة عضلية وضعف المقوية العضلية مع ميل إلى إبقاء الفم مفتوحاً واللسان متبارزاً نتيجة لصغر الجوف الفموي وكبر حجم القسم الخلفي من اللسان المجاور للوزتين، وفرط حركية بسط المفاصل، وصغر الحجم نسبياً وقصر القامة مع زيادة الوزن حين البلوغ.

- الجهاز العصبي المركزي: تأخر عقلي غائباً ما يكون من النوع البسيط إلى المتوسط (حاصل الذكاء ٣٥-٧٠)، وقد يراوح معدل الذكاء بين القريب من الطبيعي وبين شديد النقص.

- الوجه والجمجمة؛ يكون الوجه غالباً مسطحاً مع صغر محيط الجمجمة قليلاً ورقة عظامها وتسطح القفا وتأخر انفلاق اليوافيخ، وانحراف لحاظ العين الوحشي للأعلى مع ميل إلى وجود طية جفنية فوق المؤق الأنسي (السحنة المنغولية)، الأنف صغير جذره منخفض، والفك السفلي

- العين: القرحية مرقطة والعدسة كثيفة قليلاً يمكن أن ترى بالمصباح الشقي أسواء انكسار غالباً من نوع مد البصر، ورازاة، وحول، وانسداد القناة الدمعية، وساد مكتسب في الأطفال وفي البالغين.

- الأذن: صغيرة، متبارزة أحياناً، زيادة في طيات القسم العلوي للصيوان، صغر شحمة الأذن أو غيابها، نقص سمع توصيلي أو حسي أو مختلط، التهاب مصلي في الأذن الوسطى.

- الأسنان: نقص تصنع الأسنان وتوضع غير نظامي، تأخر ظهور الأسنان اللبنية وظهورها بشكل غير نظامي كظهور الأنياب قبل القواطع، ميل إلى التنخر وحدوث التهاب حول الأسنان.

- الرقبة: قصيرة.

- اليدان: قصر الأمشاط والسلاميات نسبياً، نقص تنسج السلامى الوسطى للإصبع الخامس (الخنصر) واعوجاجه، غضن مفرد وحيد براحة اليد.

- القدمان: فجوة واسعة بين إبهام القدم والإصبع الثاني (علامة الصندل)، مع غضن متماد بينهما.
- الحوض: نقص تنسج وانحراف جناح الحرقفة للخارج وتسطح الجوف الحقى.
- القلب: تحدث التشوهات القلبية في ٤٠-٥٠٪ من المرضى وهي غالباً من نمط: تشوه الوسادة، وتشوه الحاجز الأذيني، وقذوذ وقناة شريانية مفتوحة، وتشوه الحاجز البطيني، وشذوذ الشريان تحت الترقوة.
- الجلد: زيادة الطيات الخلفية للرقبة (في الطفولة الباكرة). وترهل الجلد ولاسيما في الأطراف (٤٣٪)، وجفاف الجلد وفرط تقرنه مع الزمن (٥٧٪)، أخماج بجلد المنطقة حول التناسلية والمؤخرة والفخذين تبدأ على شكل بشرات جريبية في المرضى البالغين.
- الشعر: خفيف، ناعم، ودقيق. وغالباً ما تكون أشعار العانة مستقيمة حين البلوغ.
- الأعضاء التناسلية: صغر القضيب نسبياً مع نقص حجم الخصيتين، وقصور الغدد التناسلية الأولي الذي يتطور منذ الولادة حتى البلوغ ليصبح مؤكداً في البالغين. أما الخصوبة فطبيعية في الإناث ومعدومة تقريباً في النكور. ٢- الموجودات السريرية الأقل حدوثاً في متلازمة داون:

٢- الموجودات السريرية الاهل حدوثا هي مناذرمة داون:
 اختلاجات، قرنية مخروطية، ساد خلقي، صدر قمعي أو

صدر الحمامة، تشوهات الأنبوب المعدي المعوي. نقص التحام قوس الفقرات السفلية للعمود الفقري، نقص عدد الأضلاع، بزوغ أسنان شاذة، تشوهات مفصل الورك.

يحدث ابيضاض الدم (اللوكيميا) بنسبة تقارب ١٪. أما اضطرابات الغدة الدرقية فأكثر شيوعاً.

تظاهرات متلازمة داون في الوليد:

تشخص متلازمة داون غالباً سريرياً بعد الولادة بقليل بسبب تبارز اللسان والرخاوة وضعف المقوية العضلية التي تسبب صعوبة الرضاعة ولاسيما الوالدية كما قد تؤدي إلى الإمساك.

ويمكن الاستعانة للتشخيص بالجدول(٢) الذي يحدد ١٠ علامات مهمة، يوجد أربعة منها على الأقل بنسبة ٤٨٪ في الولدان المصابين بمتلازمة داون وستة أو أكثر في ٨٩٪ منهم.

مرحلة الطفولة:

يتأخر الأطفال المصابون بمتلازمة داون في الوصول إلى المهارات الأساسية في السنوات الأولى، كالجلوس والمشي، بسبب الرخاوة العضلية، ولكنهم يصلون غالباً إلى جميعها لاحقاً، ويكون تأخر التطور الروحي والتواصلي أوضح بعد سن الثالثة. ويتأخر النطق ويبدأ الطفل بنطق أحرف بسيطة ثم كلمات محددة بسيطة، ثم تتطور القدرة على تشكيل جمل في سن الخامسة غالباً. ولكن يعاني أكثر المصابين مشاكل في نطق الأحرف وإظهارها من مخارجها بوضوح ويُسقط بعضهم حرفاً معيناً أو أكثر من جميع الكلمات مما يعوق بعضهم حرفاً معيناً أو أكثر من جميع الكلمات مما يعوق

حدوثها	أهم العلامات المرافقة لمتلازمة داون في عمر الوليد ونسب حدوثها				
% A•	رخاوة عضلية				
%A0	ضعف منعكس مورو Moro				
% A•	فرط حركية بسط المفاصل				
% A•	زيادة الجلد في القسم الخلفي للرقبة				
% q •	منظر الوجه الجانبي مسطح				
% •	انحراف اللحاظ (الموق) الوحشي للأعلى				
% ٦•	تشوه صيوان الأذن				
% v •	نقص تنسج الحوض				
%٦•	نقص تنسج السلامية الوسطى للإصبع الخامس بالكف				
%\$0	غضن مفرد وحيد بالكف				

الجدول (١)

القدرة على التعبير والتواصل مع الأخرين. أما من الناحية السلوكية فيغلب عليهم الوداعة واللطف والسعادة وحب التقليد والميول الفنية والموسيقية. ويعاني ١٣٪ منهم اضطرابات عاطفية مهمة.

يكون معدل النمو بطيئاً وتتأخر مراكز التعظم الثانوية في التطور خلال السنوات الثمانية الأولى، ويصبح التعظم أقرب إلى الطبيعي في مرحلة الطفولة المتأخرة ويصل الطفل غالباً إلى الطول النهائي ببلوغ سن الخامسة عشرة.

يعاني ثلث المرضى في هذه المرحلة مشاكل في اثناء النوم تالية لانسداد الطرق التنفسية العليا، وتعد أخماج الأذن الوسطى واللوزتين والطرق التنفسية من أهم المشاكل الصحية في الطفولة الباكرة. وتحدث ذات الرئة وخاصة التالية للاستنشاق في الأطفال المصابين بمتلازمة داون بنسبة تفوق حدوثها في الأطفال العاديين بـ ٦٤ مثلاً. وتكون معدلات الوفيات التالية للأمراض الخمجية أعلى بـ ١٧ مثلاً من أمثالهم من الأطفال العاديين بسبب اضطراب الجهاز المناعي لديهم والذي يكون غالباً على حساب الوظائف المناعية المتعلقة بالخلايا التائية والأضداد التي تتدخل في محاربة الأخماج. ويكون احتمال الإصابة بابيضاض الدم أعلى د ١٠-١٥ مثلاً.

يعد عدم ثبات الفقرة الرقبية الأولى (عدم ثبات فهقي محوري) من المشاكل الصحية المهمة التي قد تؤدي إلى خلع غير عرضي في ١٧-٢٠٪ من المرضى، في حين تظهر الأعراض غالباً قبل سن العاشرة حين تكون ليونة الأربطة شديدة. لذلك يجب تقييم كل طفل مصاب بمتلازمة داون، ويبدي تغيرات في وظيفة الأمعاء أو المثانة لم تكن موجودة سابقاً. أو يتخذ وضعية ثابتة للرقبة، أو يفقد شيئاً من مهاراته الحركية تقييماً دقيقاً خوفاً من وجود انضغاط في النخاع الشوكي، ولعل إجراء صورة شعاعية بسيطة للعمود الرقبي هي الخيار الاستقصائي الأفضل.

تعد الرعاية الصحية الجيدة في مرحلة الطفولة الباكرة نقطة أساسية في حياة الطفل المصاب بمتلازمة داون وتنعكس نتائجها على سير حياته، ولا بد من المتابعة الدقيقة والتعاون بين الطبيب والأهل للوصول إلى أفضل وضع صحي ممكن.

وفيما يلي أهم الوسائل الصحية وطرق التدخل المبكر المفيدة في هذه المرحلة:

١- التركيز على الرضاعة الوالدية وتشجيع الأم ورفع
 روحها المعنوية.

٢- التركيز على أخذ اللقاحات الدورية ولقاح التهاب الكبد
 B بشكل داعم دوري.

٣- تقييم الوضع القلبي فور الولادة، ويفضل نفي التشوهات القلبية الولادية وارتفاع الضغط الرئوي المرافق لها بإجراء صدى قلبي والمعالجة الباكرة من قبل اختصاصي أمراض القلب.

٤- تنبيه الأهل إلى خطورة الاستنشاق وخاصة في السنة الأولى.

٥- البدء المبكر بالمعالجة الفيزيائية، وتكون في السنة الأولى بسيطة يمكن للأهل القيام بها بسهولة مما يحقق وصول الطفل إلى المهارات الأساسية في السن الطبيعية.

- ٦- البدء بمعالجة النطق بعد سن الثالثة.
- ٧- متابعة الأخماج متابعة طبية مختصة.
 - ٨- تقييم السمع دورياً.
- ٩- تقييم القدرة البصرية بدءاً من سن الثالثة دورياً.
 - ١٠- تقييم وظيفة الغدة الدرقية دورياً.

١١- إخضاع الطفل لبرنامج تأهيل للمهارات الفكرية مع
 التركيز على الموسيقى والأغانى أداة للتعلم أو المساعدة.

١٢- إخضاع الطفل لبرنامج تأهيل مهني يتناسب مع
 جنسه وميوله وقدراته.

١٣- معالجة داعمة بالفيتامينات والعناصر الزهيدة.

أما التعليم المدرسي فقد أفادت الدراسات الحديثة أن نظام الدمج هو الأمثل، ومن ثم فإن ارتياد الأطفال المصابين بمتلازمة داون المدارس العادية يحقق لهم التطور العقلي والنفسي الأفضل بشرط حصولهم على مساعدة خاصة من مدرسيهم وأهلهم لتقليص الفوارق بينهم وبين الأطفال العاديين.

مرحلة البلوغ:

يمر المصابون بمتلازمة داون في التغيرات الهرمونية ومراحل البلوغ كأمثالهم من المراهقين. وأثبتت الدراسات أن الذكور منهم يعانون انخفاضاً في تعداد النطاف، لذلك يكون العقم هو القاعدة لديهم، وذكرت حالات نادرة من الإنجاب في بعضهم. أما الإناث فيكون الطمث لديهن منتظماً ويتمتعن بالقدرة على الحمل والإنجاب في تمام الحمل، ويكون احتمال ولادة طفل لديه متلازمة داون ٥٠٪ مقابل احتمال ٥٠٪ لولادة طفل طبيعي.

ما بعد البلوغ والكهولة:

ارتضع معدل سن البقيا للمصابين بمتلازمة داون نتيجة للتقدم الطبى والصحى والاجتماعي ولاسيما التدخل

الجراحي الباكر والناجح للتشوهات الخلقية المهددة للحياة، كآفات القلب والأنبوب الهضمي، وكذلك التدبير الجيد للأخماج. فضي عام ١٩٢٩ كان معدل سن البقيا لا يتجاوز الثماني سنوات، ثم ارتفع عام ١٩٨٩ إلى ٢٥ سنة، ثم إلى ٤٩ عام ١٩٩٧. أما حالياً فالأكثرية يعيشون حتى سن الخمسين وما فوق، وأصبح لمعظمهم القدرة على اكتساب حرفة والعيش شبه مستقلين بالاعتماد على أنفسهم. وهذا التزايد في سن البقيا يتطلب توفير فرص أكبر للعمل والتأهيل والرعاية، ويحتاج الكهول منهم إلى رعاية باكرة خاصة لأنهم معرضون للشيخوخة الباكرة والأمراض الناجمة عنها بدءاً من سن

الأربعين، كفقدان الذاكرة وضعف المحاكمة والعته المماثل لداء ألزهايمر.

وقد ذكرت بعض الإيجابيات الصحية في مرضى داون، فمن الملاحظ انخفاض معدلات الإصابة فيهم بالسرطانات الشائعة (باستثناء ابيضاض الدم وسرطان الخصية) مقارنة بالأخرين، ويعلل ذلك بوجود مورثات كابحة للأورام على الصبغي ٢١،أو عدم تعرضهم كغيرهم للعوامل البيئية والمهنية المحرضة للأورام، ولكن لا يوجد حالياً ما يثبت ذلك. كما ذكر لديهم انخفاض معدل الخطورة للإصابة بتصلب الشرايين واعتلال الشبكية السكري.

السكري في الأطفال

غالبخلايلي

لحة تاريخية:

في الكتابات المصرية القديمة التي تعود إلى سنة ١٥٥٠ قبل الميلاد ما يدل على وجود مرض يتميز بكثرة التبول والهزال، كما وصف أبقراط السكري في القرن الخامس قبل الميلاد. وصف المرض أيضاً العالم المسلم ابن سينا، وأكد الطبيب البريطاني ،ويلبس، قبل نحو خمسة قرون أن بول السكري حلو المذاق كأنه مخلوط بالعسل أو السكر، ولم يعرف السكري حلو المذاق كأنه مخلوط بالعسل أو السكر، ولم يعرف فوجود الغلوكوز في الدم قبل أواخر القرن الثامن عشر، وتبين أنه يُطرح مع بول السكريين، ولم تحدد الرابطة بين المتكلة والسكري إلا في عام ١٨٩١، وبعد نحو ثلاثين سنة تمكن الطبيب فريدريك بانتينج Banting بالتعاون مع طالب الطب شارلز بيست Best في جامعة تورنتو بكندا من عزل مادة من شارلز بيست العطاء هذا المستخلص للكلاب منزوعة المعتكلة قصير أن إعطاء هذا المستخلص للكلاب منزوعة المعتكلة يؤدي إلى السيطرة على الداء.

تعريف الداء السكري الطفلى:

الداء السكري الطفلي هو أكثر مرض هرموني استقلابي شيوعاً في الطفولة، يتصف بارتفاع سكر الدم والبيلة السكرية بسبب نقص الإنسولين نقصاً نسبياً أو مطلقاً، أو بسبب خلل عمله في الخلايا (العضلية والشحمية والكبدية)، مما يؤدي إلى اضطراب في كل عناصر الطاقة من سكريات وبروتين ودسم، لتنجم عنه مع الوقت عواقب مهمة جداً في النمو الجسمى والتطور العاطفي تتطلب تغيير نمط الحياة والحمية تغييراً جذرياً. وتتعلق المراضة morbidity والوفيات mortality فيه بالاضطرابات الاستقلابية والتغيرات الوعائية بعيدة المدى التي تنال الأوعية الصغيرة والكبيرة، وعلى هذا يعد السكري سابع مرض مسبب لوفاة الأطفال في العالم الثالث (بعد الأخماج وآفات القلب الولادية والخباثات والحوادث والأمراض التنفسية والتشوهات الخلقية)، ويعد السبب الأكثر شيوعاً للعمى في الأطفال والكبار، فيما يعد في العالم المتقدم ثالث الأمراض المزمنة شيوعاً بعد الربو والشلل الدماغي.

يشخص السكري إذا تجاوز سكر الدم على الريق ١٦٦ ملغ ٪ أو تجاوز ٢٠٠ ملغ ٪ بعد ساعتين من الطعام، وفي مناسبتين مختلفتين، ويعد الشخص غير متحمل للسكر إذا كان سكر الدم على الريق بين ١١٠-١٥٥ ملغ ٪ أو كان سكر الدم بعد

ساعتين من الطعام بين ١٤٠-٢٠٠ ملغ (الجدول). وقد يرتفع سكر الدم مؤقتاً في الشدة ويعض الأمراض، ويكون خطر حدوث الداء السكري في هذه الحالات أقل من ٥٪، فيما قد يرتفع سكر الدم أحياناً بلا مسوغ وظيفي أو شدة، ويمكن أن يتطور هذا إلى الداء السكري في ٣٠٪ من هؤلاء على الأقل.

تحمل السكر (بعد ساعتين)	سكر الدم على الريق (ملغ ٪)			
أقل من ١٤٠	اقل من ۱۱۰	الطبيعي		
14 18.	170-11.	تحمل سکر معتل IGT		
أكثر من ٢٠٠	أكثر من ١٢٦	داء سکري DM		
الجدول (١) معايير الجمعية السكرية الأمريكية لتشخيص الداء السكري (١٩٩٧)				

تصنيف السكري:

ا- النمط الأول (المتمد على الإنسولين) Type 1 (وهو أكثر شيوعاً في الأطفال، (Insulin Dependent) T1DM): وهو أكثر شيوعاً في الأطفال، ينجم عن تحطّم الجزر المعتكلية المفرزة للإنسولين (خلايا بيتا لنفرهانس) بآلية مناعية ذاتية، ويعاني المصابون به من غياب الإنسولين المطلق، ولذلك فإنهم يحتاجون إليه في علاجهم مدى الحياة، ولهذا النمط عدة أنواع:

 أ- النمط العابر في الوليد: يظهر بعد الولادة مباشرة ويستمر من شهر إلى ثلاثة أشهر، ولا يعود بعدها، فيما يوجد نمط عابر قد يعاود بعد ٧-٢٠ سنة.

ب- النمط الدائم في الوليد: ينجم عن عيوب معثكلية
 مختلفة.

ج- النمط الوصفي (المدرسي): وفيه يرتفع سكر الدم وتحدث البيلة السكرية والخلونية، بوجود أضداد خلايا جزر لنغرهانس منها أضداد نازعة كربوكسيل حمض الغلوتامي وglutamic acid decarboxylase.

7- النمط الثاني (غير المتمد على الإنسولين) T2DM:
وهو أقل شيوعاً في الأطفال، وينجم عن نقص الإنسولين
نقصاً نسبياً بسبب مقاومة النسج له ولاسيما في البدينين.
إن مرضى هذا النمط غير معتمدين على الإنسولين، لكنهم
قد يحتاجون إليه من أجل ضبط السكر. ولهذا النمط عدة
فئات:

أ- التالي لأمراض مختلفة مثل: داء تليف المعثكلة الكيسي، أو داء ترسب الأصبغة الدموية hemochromatosis. أو الأدوية مثل (ل. أسباراجيناز).

ب- النمط الكهلي الوصفي (المدرسي): ويترافق والبدانة
 ومقاومة الإنسولين والعوامل الوراثية.

ج- سكري الشباب: الذي يبدأ في سن النضج وهو وراثي
 جسمي قاهر، يبدأ قبل الخامسة والعشرين، ولا يترافق
 والبدائة ولا عوامل المناعة الذاتية.

د- السكري المتقدّري: وهو يترافق والصمم وعيوب عصبية أخرى.

٣- سكري الحمل GDM: وفيه يرتفع سكر الدم ويضطرب تحمل السكر خلال الحمل فحسب، ويعود إلى الحد الطبيعي بعد الولادة، وإن كان يحمل نذر الإصابة بالداء السكري مستقىلاً.

النمط الأول: الداء السكري المعتمد على الإنسولين: الإمراض:

ينجم هذا الداء عن تحطم خلايا بيتا لنغرهانس المنتجة للإنسولين بآلية مناعية ذاتية تطلقها المورثات المؤهبة للمرض، وعوامل بيئية غير محددة. وللمواد الكيميائية مثل مركبات النترات المستخلصة من الخضر واللحوم شأن في إحداث الداء، كما أن للشيروسات شأناً مثيراً للجدل مثل فيروس كوكساكي ب Coxsackievirus B ب coxsackievirus B. والشيروس المضخم للخلايا (CMV) بالفيروسات وإن كانت تؤثر في الخلايا بيتا، إلا أن الحميراء والثيروسات وإن كانت تؤثر في الخلايا بيتا، إلا أن الحميراء الولادية هي الوحيدة التي تترافق والداء السكري في المستقبل، الإيصاب ١٠-١٧ من المصابين بها بالنمط الأول من السكري، فيما يرى خلل تحمل السكر في ١٠٪ منهم. والآليات المحتملة لحدوثها هي تخريب الشيروسات لخلايا بيتا لنغرهانس مباشرة، أو عبر التفاعل المتصالب، أو تفعيل متعدد النسائل مرض تتواسطه في البدء اللمفاويات النائية.

ترى أضداد الخلايا المعتكلية في الدم قبل بدء اضطرابها الوظيفي بعدة أشهر إلى عشر سنوات، ويشير هذا غالباً إلى أن عملية التحطيم مستمرة، ويمكن كشف عدد من أضداد خلايا بيتا منها أضداد الهيولي ICA، وأضداد الإنسولين IAA، وأضداد فوسفاتاز التيروزين IA-2 وأضداد نازعة كريوكسيل حمض الغلوتامي.

الوياليات:

الداء السكري من النمط الأوّل هو اليوم أكثر الأمراض

الغدية الصماوية شيوعاً في الأطفال، إذ يصيب ٢٠٠/-٥٠٠ طفل دون الثامنة عشرة، علماً أن المرض لم يكن شائعاً في النصف الأول من القرن العشرين، لكنه ازداد كثيراً في الخمسين سنة الماضية، ويقدر معدل الزيادة السنوية بـ٣-٤٪ أو أكثر في بعض المناطق، ويتوقع أن يكون عدد الحالات عام ١٩٩٧.

متوسط عمر الطفل حين ظهور المرض: ٧-١٥ سنة وللشدة الاجتماعية والعاطفية شأن في إظهار الداء، لذلك ترى لسن الإصابة ذروتان: الأولى في سن المدرسة ٥-٧ سنوات (حين تكثر الأخماج والشدات)، والثانية حول البلوغ (حين تزداد الستيروئيدات وهرمونات النمو) ويرى هنا ظهور الداء في الإناث أبكر من ظهوره في الذكور، ولذلك سبب مورثي مرتبط بالإستروجين، أو بالمورثة المنظمة للإستروجين، ولهذا يسرع البلوغ في إظهار الداء السكري في الإناث المستعدات. وتزيد الإصابات في السنتين الأولى والثانية من العمر، وهي مع ذلك قد تظهر في أي عمر ولاسيما في الخريف والشتاء.

تختلف نسبة الحدوث السنوية في العالم بين ٣٠/
١٠٠,٠٠٠ (في اسكندنافيا)، و١٠٠,٠٠٠ (في اليابان)، و١٥٥/
١٠٠,٠٠٠ (في الولايات المتحدة). وللعوامل الوراثية شأن في الاستعداد لهذا الداء، مع أن الوراثة فيه معقدة ومتعددة المورثات، فخطر إصابة إخوة المصابين بالداء السكري أو أبنائهم هي بحدود ٣-٦٪، ويرتضع الخطر عند التوءم الحقيقي إلى ٣٠-٥٠٪، وأكبر عامل استعداد هو وجود المستضدات النسيجية HLA على الصبغي السادس. وعدا المعوامل الوراثية المؤهبة لحدوث الداء تشترك العوامل البيئية في إحداثه، الأمر الذي، يفسر ازدياد حدوث الداء في العقود الأخيرة.

التظاهرات السريرية:

يمر الداء السكري الأول بأربع مراحل هي: قبل السريرية أو اللاعرضية تتحطم فيه خلايا بيتا ويقل الإنسولين، ثم العرضية، ثم فترة الهجوع (أو شهر العسل)، وأخيرا المرض بمضاعفاته الحادة والمزمنة.

أما التظاهرات السريرية فهي في البدء لا نوعية، وأهم ما فيها حالة البوال غير المتناسب مع درجة التجفاف ونقص الوزن:

- وارتفاع سكر الدم hyperglycemia عقب الطعام هو أوّل تظاهرة للداء السكري، بعد نضوب الإنسولين وعجزه عن السيطرة على سكر الدم وتثبيط اصطناع السكر في الكبد، ويحدث بعدئذ ِ ارتفاع سكر الدم على الريق.

- وفي مرحلة تالية لنضوب الإنسولين يحدث الحماض الخلوني السكري (DKA). ذلك أن الخلوني السكري (diabetic ketoacidosis (DKA). ذلك أن استمرار استحداث neogenesis السكر، وانحلال الغليكوجين، وأكسدة الحموض الدسمة تسهم في ارتفاع سكر الدم وتشكيل الأجسام الخلونية وهي: بيتا هيدروكسي حمض الزيد BHBA. وحمض الخل الخلوني، والخلون، وينجم عن ذلك زيادة استقلاب البروتين في مخازنه العضلية، واستقلاب الدسم في النسج الشحمية، لتكون ركائز لاستحداث السكر وأكسدة الحموض الدسمة.

- تحدث البيلة السكرية glycosuria حين يتجاوز سكر الدم العتبة الكلوية لإعادة امتصاص الغلوكوز (وهي بحدود ١٨٠ملغ٪)، وينجم عنها إدرار حلولي polyuria يسحب معه شوارد الصوديوم والبوتاسيوم وغيرها بقوة، ليؤدي إلى التجفاف. يكون البوال متقطعاً في البداية أو ليلياً، وحينما يصبح ارتفاع سكر الدم مزمناً يصبح الإدرار مستمراً، مع سلس بولي ليلي مستمر.

- يحدث السنّهاف polydipsia (العطش الشديد) كمحاولة من المريض لتعويض ضياع السوائل الزائد في البول.

- يزداد النهم hyperphagia لتعويض السكريات الضائعة، ومع ذلك ينقص الوزن في النهاية بسبب حالة الهدم المستمرة ونقص الحريرات عبر بيلة السكر والخلون. إن طفلاً سكرياً في السنة العاشرة يفقد يومياً نحو ٥ ليترات من الماء و ٢٥٠٠ من السكريات (١٠٠٠ حريرة)، وهو يعادل ٥٠٪ من حاجته اليومية من السكريات.

وهكذا تظهر الأعراض الوصفية للسكري من النمط الأول، وهي: (البوال والسُهاف والنهم ونقص الوزن).

الحُماض الخلُوني السكّري:

يرى الحماض الخلوني السكري في ٢٠-٠٠٪ من المرضى المصابين بالسكري حين تشخيصه للمرة الأولى، وهو الحصيلة النهائية للحالة الاستقلابية المختلة نتيجة وصول الإنسولين إلى حده الأدنى أو غيابه قبل تشخيص المرض

المبكر، أو إذا أوقف الإنسولين في المرضى المعالجين به، أو حين حدوث أمراض مفاجئة ترفع هرمونات الكرب (الغلوكاغون، والكورتيزول، والكاتيكولامينات) تلك التي تزيد الحاجة إلى الإنسولين، فتتراكم الحموض الخلونية.

يحدث الحماض الخلوني سريعاً في صغار الأطفال، إذ يتطور خلال أسابيع، فيما يكون حدوثه أبطأ في البالغين ليتطور خلال أشهر، ويشخص الحماض الخلوني بارتضاع سكر الدم مع:

- ۱- هبوط حموضة الدم pH دون ٧,٢٥.
- ٢- هبوط بيكربونات الصوديوم دون ١٥مك/ل.
- ٣- وجود الأجسام الخلونية (الخلون وحمض الخل الخلى) في المصل أو البول.
 - ٤- سواء مستوى حمض اللبن (اللاكتات دون ٧).
- هذا ويصنف الحماض بحسب شدته إلى خفيف ومتوسط وشديد (الجدول ٢):

الألية الإمراضية:

حين ينقص الإنسولين تزداد أكسدة الحموض الدسمة الحرة FFA في الكبد إلى أجسام خلونية، واثنان من هذه الأجسام هي حموض عضوية ينجم عن زيادتها حماض الأجسام هي حموض عضوية ينجم عن زيادتها حماض استقلابي مع ارتفاع الفجوة الشاردية anion gap، كما يسهم في الحماض ارتفاع حمض اللبن الناجم عن التجفاف ونقص التروية النسيجية. يسبب فرط سكر الدم إدراراً حلولياً يعوض بالشرب، وحينما تسوء الحالة يعجز المرضى عن تعويض الكميات الكبيرة فيحدث التجفاف، ويسيئ عن تعويض الكميات الكبيرة فيحدث التجفاف، ويسيئ السوائل غير المحسوس عبر فرط التهوية. يضطرب ميزان السوائل غير المحسوس عبر فرط التهوية. يضطرب ميزان الشوارد بسبب الحماض وضياع قسم كبير من الشوارد الهدروجين في الدم (حالة الحماض) تدخل إلى شوارد الهدروجين في الدم (حالة الحماض) تدخل إلى الخلايا فيخرج البوتاسيوم إلى المصل ليرتفع في بدء الحماض ويطرح في البول، ثم ينخفض في زمن تال يُصلح

شديد	متوسط	خفیف	طبيعي	الحماض
دون ۱۰	10 - 1.	۲۰ - ۱۲	۸۰ - ۲۰	بيكربونات الصوديوم وريدي مك/ل
دون ۷٫۱۵	V, Y0 -V, 10	V, 40 -V, 40	V, £0 -V, T0	pH وردیدي
تنفس كوسماول او مثبط، ماثل إلى النوم، نقص الحس قد يصل إلى السبات.	تنفس كوسماول، حسن التوجه يميل إلى النوم.	جيد التوجه. واع متنبه ولكن متعب	طبيعي	الأعراض
	السكري	جات الحماض الخلوني	الجدول (٢) در	

فيه الحماض. كما أن التجفاف ونقص التروية الكلوية يُفعُل منظومة (الرنين أنجيوتنسين ألدوستيرون) مما يزيد في ضياع البوتاسيوم، وبحسب مدة الحماض يكون مستوى البوتاسيوم المصلي عالياً أو طبيعياً أو منخفضاً، غير أنّه ناضب في الخلايا، ونقصه في المصل نذير سوء يدل على نضوبه الخلوي، كما أن نضوب الفوسفات قد يحدث نتيجة زيادة طرحها الكلوي في مبادلة شوارد الهدروجين العالية. ونضوب الصوديوم شائع في الحماض الخلوني، بسبب ضياعه في البول عبر الإدرار الحلولي، وضياعه بالقيء.

أعراض الحماض الخلوني:

هي البوال والسُهاف والألم البطني والغثيان والقياء، وقد يشبه الألم البطني البطنَ الحادَ. يشير البوال (وبغض النظر عن حالة التجفاف) إلى الإدرار الحلولي، وهو يميز مرضى الحماض الخلوني من مرضى التهاب المعدة والأمعاء وباقي الاضطرابات الهضمية.

تحدث زلّة تنفسية مع تنفس عميق وسريع (كوسماول Kussmaul) بسبب المعاوضة التنفسية للحماض، وتشم رائحة الفواكه في النفس (وهي رائحة الخلّون).

قد يتطبّل البطن بسبب خدل الأمعاء، كما قد تتأثر الحالة العقلية بدءاً من فقدان التوجّه حتّى السبات، أما الحمّى فقليلة الحدوث، ويجب أن توجّه إن وجدت نحو التفتيش عن الخمج.

الموجودات المخبرية:

يرتفع سكر الدم من ٢٠٠ملغ الى أكثر من ١٠٠٠ملغ ، وتنخفض حموضة الدم ph دون ٧,٢٥ ويهبط بيكربونات الصوديوم دون ١٥٨٥ل أما مستوى الصوديوم المصلي فقد يكون عالياً أو طبيعياً أو منخفضاً تبعاً لحالة التجفاف وحالة الكلية وشرب السوائل، وقد يكون مستوى الصوديوم المنخفض خادعاً بسبب فرط سكر الدم، وكذا فرط شحوم الدم.

ترتفع اليوريا وآزوت اليوريا الدموية BUN بسبب القصور الكلوي الناجم عن التجفاف، وترتفع الكريات البيض، وقد تنحرف الصيغة إلى اليسار من دون خمج إلا في وجود الحمى، وحينئذ نتوجه نحو استقصاء الخمج.

علاج الحماض الخلوني السكري:

يحتاج إلى حكمة وخبرة في تعويض السوائل والشوارد (تجفاف نحو ه, ٨٪) وخفض السكر بالإنسولين وتصحيح الحماض، فإذا زيدت السوائل أو أعطيت بسرعة حدثت مضاعفات خطرة أهمها وذمة الدماغ التي قد تؤدي إلى الفتق الدماغي، ولهذا يجب علاج الأطفال المصابين في المستشفى،

أما الأطفال دون السنتين فيفضل قبولهم في العناية المسددة إذا كان الحماض شديدا (PH دون (۷۱)، وتجرى على الفور الفحوص التالية: سكر الدم والشوارد بما فيها الكلس والفسفور والمغنزيوم والكرياتنين وغازات الدم، والأجسام الخلونية في الدم، وتعداد الكريات الشامل، وفحص البول من أجل السكر والخلون. بعدها يفحص سكر الدم كل ساعة، والشوارد وغازات الدم كل ساعتين، والكلسيوم والفسفور كل أبيع ساعات، كما يستقصى الخمج حين الشك بوجوده.

يؤمن خطان للسوائل (في وريد واحد) الأول: للإنسولين، والثاني: للسوائل، كي تصلح الاضطرابات في الوقت نفسه.

١- علاج التجفاف: استخدمت خطة ميلووكي Milwaukee

protocol على مدى العقدين السابقين من دون مشاكل تذكر، وهي أن يُحسب مقدار التجفاف بحدود ٨٥ مل/كغ، حيث يصلح الحماض المعتدل خلال ٢٠-١٠ ساعة، فيما يحتاج الحماض الشديد إلى ٣٦-٣٠ ساعة:

- الساعة الأولى: محلول ملحي فيزيولوجي ٩, ٠٪ (أو محلول رنجر لاكتات) ١٠- ٢٠ مل/كغ. يمكن إعادة ذلك إذا كان ضرورياً، على أن يراقب ميزان السوائل الداخلة والخارجة (عبر القيء أو البول)، وأن يكون المانيتول جاهزاً ويعطى بمقدار ١ غ/كغ بالوريد حين حدوث أعراض وذمة الدماغ.
- الساعة الثانية: محلول ملحي نصف فيزيولوجي ٤٥, ٥٠. ٢٠ مل/كغ، مع كلور البوتاسيوم ٢٠ مك/لتر (إذا در البول).
- الساعة الثالثة- حتى التحسن: محلول ملحي نصف فيزيولوجي ١٠ مل/كغ/الساعة، مع كلور البوتاسيوم ١٠ مك/). ل (يعطى مع فوسفات البوتاسيوم مناصفة إذا أمكن).
- بعد تحسن الحماض وغياب القياء: الحاجة اليومية
 من السوائل مع كلور البوتاسيوم ٤٠ مك/ل.

ملاحظات:

- الغاية من إعطاء أدوية الساعتين الأولى والثانية ملء السرير الوعائي وتأمين تروية الكلية ومن ثم الإدرار، مما يعزز تخفيض سكر الدم، وحين يصل السكر إلى ما دون ١٨٠ ملغ يتوقف الإدرار الحلولي، ويتحسن مستوى الإماهة. حين ينخفض سكر الدم دون ٢٥٠ ملغ (١٤ ممول/ل) يضاف الدكستروز ١٠٪ إلى السوائل منعاً لهبوط السكر (فيصبح التركيز الكلي للسكر ٥٪)، وإن حدث هبوط سكر حاذ يعطى دكستروز ٢٥٪ بمقدار ١-٢ مل/كغ.
- لا يعطى كلور البوتاسيوم قبل إدرار البول، ويخطط القلب إن أحوج. ولا يعطى بسرعة تزيد على ٥,٠ مك/كغ/ ساعة، لكن يمكن إعطاء ٥,٠-١ مك/كغ بوتاسيوم عن طريق

الفم إن أمكن، أو يضاعف البوتاسيوم حتى ٨٠ مك/لتر إذا كان مقدار البوتاسيوم المصلى دون ٣ مك/ل.

- قد يسبب إعطاء الفوسفات نقص الكلس ولهذا يجب مراقبته.
- إذا وجد زرام (انقطاع البول anuria) تعامل الحالة على أنها قصور كلوي حادً، ويلاحظ أنّ سكر الدم العالي يظهر قصوراً كلوياً أكثر منه نضوباً في الإنسولين.
- وعلى الرغم من الضياع الشديد للصوديوم فإنَّ ضياع الماء أكثر منه، وحين حدوث تجفاف مفرط التوتَّر (أو الصوديوم) يعطى ٥٠-٧٠٪ من السوائل خشية وذمة الدماغ.

حلولیة المصل (م أوسمول/ل) = ۲ ($\overline{K}+Na$) + سکر الدم ممول يُحصل على ۱۸

- ومن المهم أن يذكر أن الصوديوم المصلي الحقيقي أعلى من النتيجة المخبرية المعطاة، بسبب التأثير الممدد للسكر (نقص صوديوم اصطناعي)، ويمكن تصحيحه على النحو التالى:

بإضافة ١ مك إلى قيمة الصوديوم مقابل كل ٦٠ مغ سكر فوق ١٠٠ مغ٪.

فلو كان سكر الدم ٥٢٠ مغ٪ والصوديوم ١٤٠ مك فإن الصوديوم الحقيقي هو:

 $. \ 1$V = 1$ \cdot + 7 \cdot - (1 \cdot \cdot - 07 \cdot)$

Y- علاج الحماض؛ ليس من الضروري إعطاء بيكربونات الصوديوم دائماً، إذ إن الحماض يتطور ببطء ويصبح محتملاً، كما أن تصحيح التجفاف يصحح الحماض، وكذا إعطاء الإنسولين الذي يخفض الغلوكاغون ومن ثم تأثيره في الكبد في إطلاق الحموض الدسمة وتحطيم البروتين، ويعزز دخول السكر إلى الخلايا.

- الحموضة > ٧,٢ لا تعطى البيكربونات.
- الحموضة ٧,١- ٧,٢ تعطى البيكريونات بمقدار ٤٠ مك/ م' ببطء خلال ساعتين.
 - الحموضة < ٧,١ يعطى ٨٠ مك/م خلال ساعتين.

يصحح الحماض إذا وجدت أعراض فرط البوتاسيومالذي يهبط عند تصحيح التجفاف والحماض- إذ يعود إلى
الخلايا. ومن المهم أن تعطى البيكريونات ببطء لأن إعطاءها
السريع يسبب اضطراب نظم القلب ووذمة الدماغ، وهي غير
متوافقة مع الإنسولين ولهذا تعطى في خط منفصل. إن
إعطاء البيكريونات السريع يزيد حماض الدماغ بسبب وفرة
الحكاء الذي يعبر الحاجز الدموي الدماغي بسهولة، كما يؤدي

إلى نقص أكسجة النسج، وهنا ينبه إلى إشباع الأكسجين PO2 الذي إذا كان قليلاً يجب التفكير بذات رئة أو بقصور قلب احتقاني أو وذمة رئة.

- ٣-تعويض الإنسولين: يعطى الإنسولين في خط منفصل، ويحضر بإضافة ٥٠ وحدة من الإنسولين السريع إلى ٥٠٠ مل من المحلول الملحي الفيزيولوجي:
- يسرب ٠٠, ٠٠ وحدة/كغ/ساعة تنقيطاً وريدياً في الساعة الأولى، يجبأن يهبط سكر الدم ٨٠-١٠٠ ملغ خلال ساعة، فإن هبط أقل من ٥٠ ملغ ٪ في الساعة: يعطى ٢٠, وحدة/كغ/ساعة. ويجب التذكير أن الإنسولين لا يدفع بالوريد دفعاً لأن نصف عمره أقل من ٥ دقائق، كما يؤدي إلى مزيد من نقص السكر والبوتاسيوم.
- يخفض مقدار الإنسولين إلى ٢٠,٠٠-، وحدة/كغ/ ساعة إذا هبط السكر دون ١٥٠ملغ على الرغم من إعطاء السكر بالوريد، وهذا المقدار كاف من أجل عودة الحموض الدسمة إلى الكبد وتوقف إنتاج الخلون.
- يعطى الإنسولين تحت الجلد ٢٥,٠ وحدة/كغ عندما تصبح الحموضة فوق ٧,٣٥ أو تتجاوز البيكريونات ١٦مك.
- يتابع تنقيط الإنسولين ساعة إلى ساعتين عقب الحقنة الأولى تحت الجلد.
- يوقف تسريب الغلوكوز حين يستطيع الطفل تناول وجباته جيداً.
- يعطى الإنسولين تحت الجلد (كل ٦-٨ ساعات) كلما ارتضع السكر > ٢٥٠ ملغ، ويحافظ على السكر بين ٨٠- ١٨٠ ملغ.
- يبدأ بالمضادات الحيوية حين الشك بالخمج، وتجرى الفحوص المخبرية الضرورية.

مضاعفات الحماض الخلوني السكري:

- العصبية: وذمة الدماغ، وأذية الدماغ بنقص السكر، وخُثار دماغي أو احتشاء.
- القلبية: استرخاء العضلة القلبية، واضطراب النظم لفرط البوتاسيوم أونقصه والحماض.
- الكلوية: قصور كلوي حاد بسبب نقص التروية والصدمة، ونخرة أنبوبية حادة.
- استقلابية: نقص الكلس بعد العلاج بفوسفات البوتاسيوم، ونقص السكر.
 - وذمة رئة.
 - التهاب معثكلة.
 - نقص تروية الأمعاء.

- وذمة محيطية خلال يوم أو يومين لارتضاع الهرمون المضاد للإدرار والألدوستيرون.

وذمة الدماغ: هي أخطر مضاعفة في الحماض السكري، لخطأ طبي غالباً، مع نسبة وفيات عالية (٢٠-٨٠٪)، فيما يشفى ٧-٤١٪ من دون أذية دماغية دائمة. تحدث في ١-٥٪ من حالات الحماض السكري بسبب تراكم السوائل في الخلايا الدماغية بعد ٦-١٠ ساعة من العلاج. إن حدوث حالة تحت سريرية شائع، غير أن تفاقم الحالة وانفتاق الدماغ يحدثان لأسباب غير واضحة تماماً، منها ارتفاع مقدار النيتروجين BUN في البدء، وهبوط تركيز ثاني أكسيد الكربون، وفشل ارتفاع الصوديوم مع هبوط سكر الدم، والعلاج بالبيكريونات.

تبدأ الحالة بتغيّم الوعي وتراجع الإحساس، والصداع الشديد والقياء وتغير العلامات الحيوية (بطء القلب وارتفاع الضغط، وتوقف التنفس)، مع تغير الحدقة (توسّع أو عدم تساو)، ووذمة حليمة العصب البصري، وقد يحدث الاختلاج. يجب مراقبة حدوث هذه الحالة كي تعالج مع أول أعراضها

- الأكسجين.
- المانيتول ٥, ١٠-١غ/كغ خلال ١٠-٥ دقائق، وقد تعاد خلال ٢-٤ ساعات إن أحوج.
 - تحديد السوائل (إبطاء إعطائها).
 - تنفس اصطناعي مع فرط تهوية.
- إذا حدثت اختلاجات يعطى الديازيام حتى مرتين ثم الفنتوئين خلال ٢٠-٣٠ دقيقة إن لم يتوقف الاختلاج.

السبات مفرط الحلولية غير الخلوني:

السبب الرئيس في السبات مفرط الحلولية غير الخلوني السبب الرئيس في السبات مفرط الحلولية غير الخاوني مدر الدم (فوق nonketotic hyperosmolar coma هو فرط سكر الدم (فوق مدر مدر ملغ غالباً) مع حماض غير خلوني وتجفاف شديد وتغيم الوعي حتى السبات، مع أعراض وعلامات عصبية أخرى مثل الصرع الكبير وفرط الحرارة والخَزَل النصفي hemiparesis وإيجابية منعكس بابنسكي، وتنفس سطحي بحماض حمض اللبن وقد يحدث تنفس كوسماول. تكون حلولية المصل ٣٥٠ ميلي أوسمول/كغ أو أعلى. هذه الحالة أكثر حدوثاً في الكبار، مع وفيات عالية، وأقل مشاهدة في الأطفال الذين يغلب أن يكونوا مصابين بأذية عصبية سابقة. إذ يرتفع السكر باضطراد من دون أن تتفاعل آلية العطش لتخرب المركز المهادي المنظم للحلولية الذي يفقد حساسيته مع الحلولية العالية. وفي هذه الحالة لا تتشكل الأجسام

الخلونية بسبب التأثير المثبط لفرط الحلولية، كما أن فرط كثافة الدم قد يؤدي إلى مضاعفات عصبية مثل الخثار الوريدي والشرياني الدماغي.

تعالج الحالة مثل التجفاف مضرط الصوديوم بإعطاء السوائل الناقصة ببطء خلال ١٧ ساعة، وتعوض بمحلول نصف ملحي (أو فيزيولوجي كامل)، ويعطى النصف الباقي خلال ٢٤ ساعة، وحينما يصل السكر إلى ٣٠٠ يضاف الدكستروز ٥٪، ويضاف البوتاسيوم بمقدار ٢٠مك/ل خشية نقص البوتاسيوم، أما الإنسولين فيعطى في الساعة الثانية بمقدار نصف الكمية المعطاة في الحماض الخلوني.

العلاج بالإنسولين بعد إصلاح الحماض:

حين تستقر حال المريض ويصبح قادراً على تناول وجباته يبدأ بالإنسولين تحت الجلد قبل إيقاف التسريب الوريدي بنحو ساعة. إذا كان التشخيص معروفاً من قبل يعاد إلى الجرعات التي كان عليها، وإذا كان تشخيصه أول مرة يعطى ٧, وحدة/كغ/يوم إذا كان دون سن البلوغ، وا وحدة/كغ/يوم بعد البلوغ على جرعتين ثلثاها في الصباح والثلث الباقي في المساء، ويمكن تحديد الجرعة على النحو التالي: يعاير سكر الدم كل ٦ ساعات، ويعطى ربع وحدة إنسولين قصير المفعول/كغ حين يكون السكر > ٢٥٠ ملغ٪، ويعد ٢-٣ أيام يحسب متوسط الإنسولين المعطى في أثنائها ويعطى يومياً على جرعتين:

- في الصباح: ثلثا الجرعة (٣/٢ إنسولين متوسط المفعول و١/٣ قصير المفعول) قبل الإفطار بنصف ساعة إذا كان الإنسولين قصير المفعول Regular أو قبل الإفطار مباشرة إذا كان سريع المفعول (Lispro or Aspart).

- في المساء: ثلث الجرعة الباقي (١/٢ متوسط + ١/٢ قصير) قبل العشاء بنصف ساعة أو مباشرة بحسب النوع.

تستمر مراقبة السكركل ٦ ساعات عدة أيام، وتضبط جرعة الإنسولين بناء على النتائج وعلى الحمية المناسبة للطفل، ويمكن زيادة الجرعات أو إنقاصها بحدود ١٠٪ وبيد طبيب خبير، تجنباً للتغيرات الحادة، ويفضل معايرة سكر الدم الساعة ٣ صباحاً لتجنب حدوث نقص السكر الليلي (ظاهرة سوموجي).

هناك خيارٌ آخر للتحول نحو الحقن تحت الجلد، بإعطاء انسولين سريع (لسبرو أو أسبارت) قبل كل وجبة، وغلارجين glargine أو NPH قبل النوم، ويمكن أن تحول إلى جرعتين يومياً بخليط من النوعين حينما يستطيع المريض تناول وجباته كلها مع سكر دم مستقر.

يعاير السكر قبل كل وجبة وقبل النوم وفي الساعة ٢-٣ صباحاً للسبب السابق ذكره، ومن المهم أن يبدآ المرضى والأهل تعلّم مبادئ العناية بالسكري في أسرع وقت، ومن ذلك تعلّم قياس سكر الدم وإعطاء الإنسولين قبل الخروج من المستشفى، وكذلك معرفة أعراض نقص السكر وكيفية تدبيره، كما أن لترتيب الغذاء أهمية قصوى في هذا المرض، فالخدمات الغذائية جزء رئيس من الخدمات التي تقدم للمرضى، وكذا الرعاية النفسية الاجتماعية.

ولحسن الحظ فقد تطور الإنسولين وزادت سرعة امتصاصه بإبدال مواضع بعض الحموض الأمينية في تركيبه، ومن أمثلته الإنسولين فائق السرعة (Lispro) الذي يفيد في حالة نقص السكر عقب الطعام، لكن يجب خلطه مع إنسولين متوسط المدى أو طويل المدى بسبب قصر مدة تأثيره، أما الغلارجين glargine فيعد اليوم أفضل الأنواع مديدة التأثير وهو يحقن تحت الجلد، ويمتص ببطء شديد، وليس له ذروة، ويغطي زمناً يصل إلى ٣٠ ساعة. ويبين (الجدول ٣) أنواع الإنسولين وصفات كل نوع:

وقد أوقف استعمال أنواع الإنسولين طويلة الأمد القديمة مثل (ثنت، التراثنت) اليوم، بوجود الأنواع الجديدة الأجود.

فترة شهر العسل:

لا تتحطم كامل كتلة الخلايا المعتكلية بيتا في المرضى المجدد الذين لم يصابوا بالحماض الخلوني، ولهذا تستعيد الخلايا الباقية نشاطها في أثناء العلاج بالإنسولين، فتقل الحاجة إلى الإنسولين الخارجي ويستقر سكر الدم. تدعى هذه الظاهرة (فترة شهر العسل honeymoon period)، وتبدأ في الأسابيع الأولى من العلاج، وتستمر عدة أشهر حتى السنتين، وتكون الحاجة إلى الإنسولين بحدود ٥٠، وحدة/ كغ/يوم.

الماد السكري خارج المستشفى: يحتاج مرضى السكرى إلى عناية شاملة طبية وغذائية

ونفسية اجتماعية، كما أن تدبير الداء آمرٌ تختلف بعض تفاصيله باختلاف حالة كل مريض وحالة عائلته مما يحتاج معه إلى فريق سكري مدرّب يشمل طبيب الأطفال المختص بالغدد، والممرض السكري المثقف صحياً، والتغذوي والاختصاصي الاجتماعي والنفسي.

الأهداف: تهدف المعالجة الحكيمة بالإنسولين إلى إزالة الأعراض ولاسيما التبول الليلي، والحفاظ على النمو الطبيعي، والوقاية من الحماض، ضمن تغير معقول في نمط الحياة، ويكون ذلك بضبط مقدار سكر الدم نحو المقدار الطبيعي، ومن ثمّ الوقاية من حدوث المضاعفات الوعائية باكراً (اعتلال الشبكية السكري، واعتلال الكلية، واعتلال الأعصاب)، على ألا يُغامر بحدوث هبوط السكر الشديد بسبب المعالجة المكثفة، ولاسيما في صغار الأطفال الذين يتأثر جهازهم العصبي غير الناضج بنقص السكر.

وعلى الرغم من أن المضاعفات تتبع مدة الإصابة هناك جدل حول قلة خطرها في مرحلة ما قبل البلوغ عما بعده، وعلى هذا يختلف الهدف بحسب العمر:

- ففي الأطفال دون الخامسة يكون الهدف الحفاظ على السكر بين ١٠٠-٢٠٠ملغ٪.
- وفي أطفال المدرسة يكون الهدف الحفاظ على السكر بين ٨٠-١٨٠ملغ٪.
- وفي البالغين يكون الهدف الحفاظ على السكر بين ٧٠- ١٥ ملغ٪.

وتراعى الفروق الفردية كوجود قصة نقص سكر شديد، وقدرات المريض وعائلته.

طرالق الحقن:

ا- يعطى أطفال المدرسة الإنسولين تحت الجلد على جرعتين مختلطتين (صباحية ومسائية)، ومن محاسن هذه الطريقة أنها لا تعطى وسط اليوم في أثناء الدوام، لكنها توجب التقيد بثلاث وجبات (إفطار، وغداء، وعشاء) مع

مدة التأثير	ذروة التأثير	بدء التأثير	نوع الإنسولين
۳ ساعات	١,٥ - ٠,٥ ساعة	۱۰–۳۰ دقیقة	سریع جداً Lispro Aspart
۱۰-۱ ساعات	۲-۲ ساعات	۳۰–۲۰ دقیقة	سريع Regular
١٦–٢٤ ساعة	١٢-٤ ساعة	۱-۶ ساعات	متوسط Monotard
۲۲ - ۲۱ ساعة	۸ –۲۰ ساعة	3-3 ساعات	طويل الأمد Ultralente
۲۴ - ۳۰ ساعة	لا توجد ذروة	۲-۱ ساعة	Glargine
	سوئين	الجدول (٣) أنواع الإذ	

وجبات صغيرة snacks بحسب الحاجة، ويحسب درجات النشاط.

٧- الطريقة الثانية هي إعطاء حقن متعددة من الإنسولين السريع قبل كل وجبة مع إنسولين متوسط أو طويل المدى قبل النوم (مثل غلارجين)، وهذه الطريقة أكثر مرونة لكنها متعددة الوخز، ولهذا تستعمل في البالغين أكثر من الأطفال. يحقن الإنسولين وحشي الدراعين أو في البطن على جانبي السرة وأسفلها أو على جانبي الفخذين وتحت جلد الأليتين، ويضضل أن يتم الحقن دوريا باستخدام القلم المحقنة لأنه أسهل استعمالاً وأدق. تحفظ زجاجة الإنسولين في الثلاجة (وليس في المجمدة) بحرارة من ٢-٨، على أن ترج قبل الإعطاء.

٣- مضخة الإنسولين insulin pump: وهي تضخ الإنسولين سريع المفعول باستمرار تحت الجلد، تستعمل في الأطفال والبالغين الذين يتوقون إلى ضبط السكر بإحكام، فتدخل قيم السكر ومحتوى الوجبة من الكربوهيدرات (السكريات) في حاسوب المضخة، التي تضخ الإنسولين بعدئذ بالمقدار في حاسوب المضخة، التي تضخ الإنسولين بعدئذ بالمقدار وفي الوقاية من المضاعفات، على أن يتقيد المريض بقواعد ضبط المرض، وإلا فإن المضخة تخفق في تحقيق الضبط. وتحتاج هذه الطريقة إلى عناية وتعقيم ودقة. وقد بينت الدراسات أن إعطاء جرعات متعددة من المغلارجين تعطي النتائج الاستقلابية ذاتها التي تعطيها المضخة.

٤- الإنسولين إنشاقاً أو بالفم: هناك تجارب سريرية واعدة
 حول إعطاء الإنسولين إنشاقاً أو عن طريق الفم، ما زالت
 قيد الدراسة.

6- غرس (زرع) المعثكلة: وهو الأفضل بلا شك إذا نجح، مما حدا العلماء على التفكير بزرع خلايا بيتا لانغرهانس المفرزة للإنسولين، التي تؤخذ من الحيوانات وتضاف إليها المورثة البشرية المفرزة للإنسولين، وتحفظ في محافظ صغيرة تسمح بدخول السكر والإنسولين ولا تسمح بدخول الخلايا الدموية إليها ومن ثم لا يحدث رفضها، غير أن هذه الطريقة لم تنجح عملياً بعد.

قلم الإنسولين:

أهم ميزة لقلم الإنسولين هو سهولة استخدامه... فلا محاقن ولا صعوبة في تحديد الجرعات ولا ألم يذكر. كل المطلوب هو تحديد مقدار الجرعة ثم ضغط القلم ليحقن الإنسولين تحت الجلد بكل دقة... وبهذه الطريقة يمكن:

١- إعطاء جرعات صغيرة جداً من الإنسولين.

٧- إعطاء الإنسولين أكثر من مرة في اليوم (٣-٤ مرات) ويحسب اللزوم، ويذلك يتقارب إعطاء الإنسولين من الألية الطبيعية لإفرازه في الأشخاص الطبيعيين، فإذا اضطر الشخص مثلاً إلى تناول مزيد من الطعام في مناسبة ما أمكنه أخذ كمية قليلة من الإنسولين تحت الجلد مباشرة.

٣- الاستغناء عن الإبروالزجاجات ولاسيما في النشيطين اجتماعياً فيختفي المظهر المرضي المرافق للحقن، ويتحول إلى قلم سهل الاستعمال لا يلفت النظر، ويؤدي ذلك إلى تحسن نفسى.

التوفير: لأن الطريقة اقتصادية على المدى البعيد. إن هذه الطريقة أفضل لإعطاء الإنسولين، سواء أكان ذلك في الأطفال الصغار (بمساعدة شخص بالغ) أم في الأطفال الكبار والشباب، إذ يحقنون الإنسولين بأنفسهم.

يحتاج المرضى – قبل سن البلوغ – الذين يراوح زمن اصابتهم بين السنة والسنتين إلى ٥, ١-١ وحدة/كغ/يوم، أما في البلوغ (حين يرتفع مستوى هرمون النمو المعاكس لعمل الإنسولين) فيحتاج المرضى إلى كميات أكبر بنسبة ٤٠-٥٠٪ أي ١-٢ وحدة/كغ/يوم، وفي كل ذلك محاولة لتقليد عمل المعتكلة. وإن كانت هناك اختلافات لا يمكن تفاديها، فالإنسولين الذي تفرزه المعتكلة يذهب نصفه مباشرة عبر الدوران البابي إلى الكبد، المكان الأهم للتعامل مع السكر، كما يتوقف إفرازه حين هبوط السكر، فيما لا يحدث ذلك عند حقن الإنسولين، إذ تختلف درجة الامتصاص تبعاً لمكان الحقن ومدته، فقد يتليف مكان الحقن ويقل الامتصاص، وعلى هذا يجب إجراء الحقن في أماكن مختلفة.

التغنية،

تعد موازنة الغذاء مع جرعات الإنسولين من أهم الأمور في ضبط سكر الدم وتجنب ارتضاعه أو هبوطه، وينصح بالمكونات الغذائية التالية:

- السكريات (الكريوهيدرات) ٥٠-٦٠٪
 - البروتين ١٢-٢٠ ٪
 - الدسم أقل من ٣٠٪

على ألاً تزيد الدسم المشبعة على ١٠٪ من كامل الحريرات، وألاً يزيد مقدار الكولسترول على ٣٠٠ملغ/يوم، كما ينصح بالحمية الغنية بالألياف.

ينصح الأطفال الذين يعطون مزيجاً من الإنسولين السريع والمتوسط التأثير بإعطاء ثلاث وجبات رئيسة وثلاث وجبات صغيرة بينها، يبقى مقدار الكريوهيدرات فيها ثابتاً، والغاية من هذا التوزيع توافق قمة تأثير الإنسولين مع أوج

ارتفاع السكر، أما الذين يعطون حقناً متعددة أو عبر مضخة الإنسولين فتوقيت الوجبات ومقدار الفحمائيات فيهم أكثر مرونة، إذ يعطون الحقنة قبل تناول الوجبة، ويضبط مقدار الإنسولين بعدها تبعاً لمقادير سكر الدم وحجم الجهد البدني المبذول.

قياس سكر الدم:

يعاير سكر الدم بجهاز فحص السكر المستقل الذي كثرت أنواعه اليوم، ويكون الفحص قبل الوجبات وحين النوم. يوجه هبوط السكر في الليل أو الاختلاف الكبير لسكر الدم الصباحي إلى إمكانية حدوث ظاهرة سوموجي إذ ينخفض السكر ليلاً بسبب الجرعة العالية من الإنسولين، مما يؤدي إلى استنفار هرمونات الشدة التي ترفع سكر الدم في الصباح، مما يظن معه أن جرعة الإنسولين الليلية قليلة، وحين تزداد الجرعة يرى أن السكر في الصباح عال، فلا يكشف الأمر إلا إذا عوير السكر بين ٢-٣ صباحاً. هذا ويجب عيار الأجسام الخلونية في البول إذا ارتفع السكر فوق ٢٠٠٠ملغ٪.

ضبط السكر على المدى الطويل:

وذلك بعيار الخضاب الغلوكوزي Hb Alc الذي يعكس ضبط السكر خلال ثلاثة الأشهر الفائتة. يعاير الخضاب الغلوكوزي أربع مرات سنوياً، وتناقش نتائجه مع المريض بحسب (الجدول ٤).

وعيب هذه الطريقة عدم دقتها في المصابين باعتلالات الخضاب (تلاسيميا، وفقر الدم المنجلي)، لذلك يعاير في هؤلاء الألبومين السكري glycosylated albumin أو الفركتوز أمين.

مضاعفات النمط الأول من السكري:

تحدث بعد مرور ٣ إلى ٥ سنوات على المرض مضاعفات متعددة في أعضاء مختلفة لنذا يجب مراقبة المرضى السكريين بفحص العين سنوياً لكشف اعتلال الشبكية، وتحليل البول سنوياً لتحري البيلة الأحينية الدقيقة microalbuminuria : فوجودها المبكر ينذر باعتلال الكلية، وتعالج بمثبطات الإنزيم المحول للأنجيوتنسين ACEI الذي قد يوقف تقدم المرض الكلوى.

ويعاير الكولسترول سنوياً أيضاً مع تقييم ضغط الدم

دورياً، فاكتشاف ارتفاعهما المبكر وعلاجهما يحد من مخاطر إصابة الشريان الإكليلي.

وقد تحدث اضطرابات أخرى: مثل التهاب الغدة الدرقية اللمضاوي المزمن الذي يمكن أن يؤدي إلى قصور الغدة الدرقية، وهو التهاب شائع، قد تكون أعراضه خفية، ولهذا تقيم وظائف الغدة الدرقية سنوياً. ومن المضاعفات كذلك الداء البطني celiac disease، وعوز الغلوبولين المناعي وداء أدبسون، والقرحة الهضمية.

وقد ترى بعض المشاكل الخاصة مثل: نقص سكر الدم، وفرط سكر الدم في الصباح الباكر، والسكري القصف.

نقص سكر الدم:

يحدث نقص سكر الدم نتيجة خطأ علاجي المنشأ atrogenic والمرضى الذين يستخدمون العلاج التقليدي بالإنسولين ويكون ضبط السكري فيهم كافياً قد يتعرضون لأعراض نقص السكر الخفيفة بمعدل مرة واحدة في الأسبوع، أما المرضى الذين يتناولون العلاج المكثف فقد يتعرضون لنوبتين حادتين أسبوعياً. ونقص السكر الشديد قد يؤدي إلى نوبات صرع أو سبات تتطلب التدخل الإسعافي في ١٠-٢٥٪ من هؤلاء المرضى.

ينقص السكر لزيادة نسبة الإنسولين التي قد تنجم عن تغيرات الجرعات وتوقيتها، أو تغير امتصاص الإنسولين، أو مقدار الكريوهيدرات المتناولة، أو تغيرات حساسية الإنسولين الناجمة عن ممارسة الرياضة، كما أن عيوب الآلية المنظمة للسكر تسهم أيضاً في هبوط سكر الدم، ومن ذلك عيوب استجابة هرمون الغلوكاغون لهبوط السكر التي تحدث في السنوات القليلة الأولى للمرض، وكذا عيوب إطلاق الأدرينالين التي تحدث بعد مدة أطول.

يتظاهر نقص السكر بأعراض الاعتلال العصبي بنقص السكر neuroglycopenia (الصداع، والتغيرات البصرية، والتخليط، والتهيج، والاختلاجات)، والأعراض الناجمة عن ارتفاع الكاتيكولامينات (الرعشة وتسرع القلب وفرط التعرق والقلق). تعالج الحالات الخفيضة بإعطاء سكر سريع الامتصاص عن طريق الفم (هلام أو أقراص السكر، أو عصير الفاكهة)، أما الحالات الشديدة التي تؤدي إلى نوبات فقدان

ضبط متوم	ضبط جيد	
% N• - A	% A - ٦	الخضاب الفلوكوزي
۱۸۰ – ۲۶۰ م	۱۲۰ - ۱۸۰ملغ ٪	السكر
	% N• - A	% N - A % A - 7

الوعي فتعالج في المستشفى بإعطاء الغلوكاغون والسكر في الوريد.

هناك حالات متعددة يرتفع فيها سكر الدم في الصباح الباكر. السبب الأكثر شيوعاً هو عدم كفاية الجرعة المسائية من الإنسولين متوسط التأثير، ولكن ليست هذه هي الحال دائماً، فقد تعطى جرعة إنسولين مسائية عالية، فينقص السكر في الليل، لترتفع الهرمونات المعاكسة للإنسولين، ومن ثم يرتفع السكر في الصباح، وهي حالة تعرف باسم ظاهرة سوموغي Somogyi phenomenon، أو ارتفاع السكر الصباحي الارتدادي rebound hyperglycemia، وقد يعاني المرضى الذين ينقص السكر لديهم في الليل من الصداع حين الاستيقاظ، وفرط التعرق diaphoresis، والكوابيس الليلية.

إذا أعطيت جرعة الإنسولين المتوسط مبكراً في المساء فإن مفعولها ينتهي في وقت مبكر ليرتفع سكر الدم في الصباح. ويرتفع السكر في حالة أخرى في المراهقين الذين يرتفع فيهم هرمون النمو في ساعات الصباح الباكر مما يرفع سكر الدم، وتدعى هذه ظاهرة الفجر dawn phenomenon وللتمييز بين هذه الحالات لابد من عيار سكر الدم بين الساعة الثانية والثالثة صباحاً، فإذا وجد ناقصاً دل على ظاهرة سوموجي، ويكون الحل بإنقاص جرعة الإنسولين المسائية، أما باقي الحالات فتعدل بزيادة الجرعة أو بتنظيم الوقت.

السكري القصيف brittle diabetes:

يطلق تعبير السكري القصف على حادثة ترى غالباً في فتاة سكرية بالغة يتموّج لديها سكر الدم تموجاً كبيراً بلا سبب واضح، كما يتكرر فيها الحماض الخلوني، وتأخذ جرعات عالية من الإنسولين. إن وجود خلل وظيفي موروث أمر نادر، لأن هؤلاء المرضى يستجيبون جيداً للإنسولين حينما يكونون في المستشفى، ولهذا يعزى تموج السكر إلى مشاكل نفسية اجتماعية تشمل اضطرابات تناول الطعام والمشاكل العائلية التي تؤثر في العلاج. تحتاج الحالة إلى دخول المستشفى من أجل ضبط الحالة وإجراء استشارات نفسية واجتماعية، وعلى هذا يجب على السريريين تجنب استخدام مصطلح السكري القصيف بوصفه تعبيراً

النمطا٢: السكري غير العتمد على الإنسولين: الأماض:

non-insulin dependent ينجم السكري من النمط الثاني (Type 2DM) عن بعض الأليات المرضية المختلفة، وأكثرها

شيوعاً مقاومة الإنسولين المحيطية مع فشل المعتكلة في الحفاظ على آلية فرط الإنسولين المعاوضة، والعيوب الدقيقة الكامنة وراء حالة مقاومة الإنسولين وخلايا بيتا المعتكلية معقدة وغير مفهومة.

هناك أنماط أخرى من الداء مثل سكري الشباب الذي يبدأ مع النضج (MODY) ويضم مجموعة أشكال موروثة من مرض السكري المعتدل نسبياً، والذي لا أثر لمقاومة الإنسولين فيه، ولكن استجابة إفراز الإنسولين لفرط السكر غير كافية. يرى هذا الشكل في أطفال من عائلات يشيع فيها السكري، ويكون تحمل السكر إيجابياً، مما يوحي بالوراثة القاهرة. يمكن أن يرى الداء في الطفولة لعيوب وراثية نادرة في مورثات المتقدرات، وأندر من ذلك بسبب طفرات في مورثات مستقبلات الإنسولين، فتنشأ مقاومة شديدة للأشكال غير الطبيعية من الإنسولين.

الوباليات:

ظُن في السابق أن النمط الثاني غير شائع في مرحلة الطفولة: غير أن انتشاره أصبح يلاحظ وبازدياد (أحياناً حتى عشرة أضعاف ما كان عليه في الماضي) بالتوازي مع زيادة معدل بدانة الأطفال، ليقدر اليوم بر (٣٠٪) من حوادث السكري الطفلي، وهو أكثر في المجتمعات التي يشيع فيها الداء في الكبار، مثل مجتمع الهنود الحمر والأمريكيين من أصل إسباني أو إفريقي. ومن عوامل الخطر في حدوثه: البدانة والقصة العائلية للسكري ووجود مرض استقلابي.

المظاهر السريرية والتشخيص التفريقي:

النمط الثاني خفي البدء، وكثيراً ما يراجع المصاب بسبب البدانة والتعب. وتكشف البيلة السكرية عرضاً في فحص البول. يشخص الداء كما هو الحال في النمط الأول تماماً، من حيث الأعراض (بوال، وسهاف) وإن كانت أقل حدوثاً، وقيم سكر الدم، وقد يكون التمييز بين النمطين صعباً أحياناً، ويؤخذ في الحسبان المرضى البدينون والذين في سوابقهم العائلية إصابة بالسكري، وكذا أعراض المرض الاستقلابي، وغياب أضداد خلايا بيتا حين التشخيص والشواك الأسود. (الشواك الأسود عي موخرة العنق والثنيات - هو مظهر جلدي من مظاهر فرط الإنسولينية بسبب مقاومة الإنسولين).

أما الحماض الخلوني السكري فإنه وإن كان أكثر شيوعاً في النمط الأول، فهو يحدث في النمط الثاني بعد الإجهاد. ولذلك لا يعد عاملاً مميزاً على نحو مطلق، وتبقى استجابة إفراز الإنسولين والببتيد سي (طليعة الإنسولين) بعد تناول

الكريوهيدرات هي الميزة.

العلاج:

النمط الثاني للداء السكري هو حصيلة حالة من مقاومة الإنسولين ونقص إفرازه، ويكون تدبير الحالات الخفيفة من ارتفاع سكر الدم غير العرضية بتعديل نمط الحياة بما في ذلك الحمية والرياضة، فقد تبين أن الرياضة تخفف مقاومة الإنسولين. وخافضات السكر الفموية هي خط العلاج الأول في معظم الأطفال في بداية المرض، وتشمل هذه الأدوية معرضات إفراز الإنسولين والمحسسات للإنسولين، وأكثر محرضات إفراز الإنسولين والمحسسات للإنسولين، وأكثر الأدوية شيوعاً الميتفورمين metformin، أو أحد أفراد عائلة وأندرها هو الحماض اللبني الذي يكثر في المرضى الذين وأندرها هو الحماض اللبني الذي يكثر في المرضى الذين يعانون من قصور كلوي، أما أكثرها شيوعاً فهو الاضطرابات يعانون من قصور كلوي، أما أكثرها شيوعاً فهو الاضطرابات المعدية المعوية. إذا حدثت بيلة خلونية أو حماض خلوني فالإنسولين حقناً هو العلاج في البداية، وحين استقرار الحالة في غضون أسابيع تحول المعالجة إلى الطريق الفموي.

قد يكون مسار النمط الثاني طويلاً قبل التشخيص، ولهذا يكون احتمال تشخيصه المبكر أكبر حين وجود قصة عائلية أو مرض استقلابي، وإعطاء محسسات الإنسولين قد تؤخر تطور المرض أو تمنع حدوثه، وكما هي الحال عند الكبار فإن لتعديل نمط الحياة وتحسين عادات تناول الطعام وزيادة التمارين الرياضية آثارها البالغة في منع معدلات المراضة أو إقلائها.

خلل تحمل السكر:

قد يظهر في بعض الأشخاص في مرحلة سابقة للداء السكري ما يدعى خلل تحمل السكر ما يدعى خلل تحمل السكر rtolerance بيتجاوز فيها سكر الدم على الريق ١٩ملغ ويكون بين ١٠٠-١٢٥ ملغ وتظهر في هؤلاء المضاعفات الوعائية الصغيرة والكبيرة، مع أن كمية سكر الدم فيهم طبيعية في الحالة العادية، ويكون الخضاب السكري كذلك قريباً من الحدود الطبيعية. غير أن تعرضهم للشدة أو تناولهم مقادير عالية من السكر يرفع فيهم سكر الدم. يؤهب الحمل في النساء المصابات بخلل تحمل السكر لظهور الداء السكري في حين لايؤثر هذا الخلل في النساء غير الحوامل.

يترافق هذا الخلل على الأغلب وزيادة مقاومة الإنسولين (أو ما يدعى المتلازمة X أو المتلازمة الاستقلابية metabolic (أو ما يدعى المتلازمة من: مقاومة الإنسولين، وفرط (syndrome الإنسولين المعاوض، والبدانة (ولاسيما الحشوية أو البطنية)،

وفرط شحوم الدم، وارتفاع الشحوم الثلاثية أو الليبوبروتين منخفض الكثافة أو كليهما، وفرط الضغط الشرياني، وعلى هذا تعد مؤهبة للنمط الثاني من الداء السكري.

الإندار:

تشمل المضاعفات طويلة الأجل في السكري الطفلي الأوعية الدموية الصغيرة مثل: اعتلال الشبكية السكري، واعتلال الكلية، واعتلال الأعصاب، وكذا الأوعية الدموية الكبيرة مثل: الشرايين الإكليلية والدماغية مما يزيد من خطر نقص التروية القلبية، واحتشاء عضلة القلب، وموات الأطراف gangrene بسبب انسداد الشرايين، والسكتة الدماغية، وارتفاع الضغط، ولا يحدث تخرب الأعضاء قبل مروره إلى ١٠ سنوات على الداء إلا نادرا، ولا تتظاهر أعراضها سريرياً قبل ١٠ سنة.

يحدث اعتلال الشبكية السكري بدرجات مختلفة في كل المرضى تقريباً، وهو السبب فيما يقرب من ٥٠٠٠ حالة جديدة من حالات العمى في الولايات المتحدة سنوياً. أما اعتلال الكلية فيحدث في ٣٠-٤٪ من الحالات، ويقدر بنحو ٣٠ من الحالات البحديدة للكبار الذين يعانون من المرحلة النهائية للمرض الكلوي، فيما يرى اعتلال الأعصاب في ٣٠-٤٪ من المرضى بعد البلوغ، ويتظاهر بأعراض حسية وحركية وعصبية ذاتية.

إن ضبط الداء بمراقبة السكر واستخدام حقن الإنسولين اليومية المتعددة أو مضخة الإنسولين يقلل إلى حد كبير من مضاعفات السكري، فهي تقلل مخاطر اعتلال الشبكية بنسبة ٢٧٪، ومخاطر البيلة البروتينية بنسبة ٢٩٪. ومخاطر اعتلال الأعصاب بنسبة ٢٠٪، ولهذه الفوائد شأنها في المرضى ولو نجم عن الضبط الشديد نقص سكر الدم، أما في المرضى الصغار فينصح بضبط اقل تشدداً، خشية مخاطر نقص السكر فيهم.

ينصح المرضى بتجنب الشدة النفسية والأضطراب العاطفي، وحماية الجلد من الخدوش والجروح والتلوث والعناية بالأسنان وقص الأظفار بشكل مستقيم كيلا تنغرس في اللحم، وبتجنب الرشح والزكام.

دعم عائلة الطفل السكري:

يؤدي تشخيص إصابة الطفل بالسكري إلى اضطراب أهله ويبدو الأمر وكأنه تهديد أمن العائلة واستقرارها وتغيير نمط حياتها، ويدعو إلى الخوف مما قد يلحق بالطفل من مشاكل. ولاسيما أن معلومات معظم الناس عن السكري أنه مرض يصيب الكبار فقط دون الصغار. على أن حالة الصدمة هذه

السكري في الأطفال

سرعان ما تزول ويُقبل الأمر الواقع ليبدأ التعايش معه، كما يبدأ الأهل بطرح الأسئلة عن المرض وسيره وأخطاره وعقابيله مما يعينهم في تفهم المرض والطريقة التي يجب سلوكها لإعانة مريضهم على التعامل معه، ومن واجب الطبيب كسب هذه الفرصة لتثقيف الطفل المصاب وأهله بغاية ضبط أمرين: الطعام والإنسولين، وعلى الطبيب كذلك مراعاة الجانب النفسي للأهل وتحمل أسئلتهم والإجابة عنها الإجابات المناسبة.

وفي البلدان المتقدمة يشترك مع الطبيب المعالج مختصون اجتماعيون ونفسيون واختصاصيون بالحميات، كما يُجمع الطفل المصاب وأهله بأطفال آخرين مصابين

وأهاليهم ليشعر الطفل أن هناك الكثيرين مثله يعيشون عيشة طبيعية وليتبادل الأهل الخبرات في طريقة التعامل مع أطفالهم، ويعرف المشرفون على الطلاب في المدارس بطرق حماية هؤلاء الأطفال المصابين إذا بدت عليهم أعراض زيادة كمية السكر في الدم أو نقصها، ويوضع لهذه الغاية للأطفال سوار أو قلادة عليها كل الإرشادات الضرورية للتصرف في حالات نقص وعى الطفل.

وفي مرحلة البلوغ قد يفكر المراهق بقطع العلاج من نفسه وهو أمر خطر جداً يجب تنبيه المراهقين له، كما يجب الانتباه أن إهمال العلاج يسرع حدوث المضاعضات ولاسيما إصابة شرايين الكلى والعيون.

فشل النمو في الأطفال

سحر إدلبي

النمو عملية فيزيولوجية أساسية تميز مرحلة الطفولة لذلك لابد من مراقبته بدقة: لأنه مؤشر مهم على صحة الطفل، ومن الضروري قياس طول الطفل ووزنه عند الولادة ويعمر ٢-٤ أيام وفي الأشهر ١ و٢ و٤ و٦ و٩ و٩١ و١٨ و٢٤: ثم سنويا حتى سن ٢١ سنة، وتسجل القياسات على المخططات البيانية للنمو.

فشل النمو FTT) Failure to thrive): مصطلح يستخدم لوصف الطفل الرضيع الذي لا ينمو جيداً: فلا يكسب الوزن والطول المناسبين لعمره.

يكون الوزن تحت خط النمو المثوي الثالث أو ينخفض خطين متويين أو أكثر من خطوط النمو على مخططات النمو المناسبة للعمر والجنس، أو يكون الوزن أقل من ٨٠٪ من الوزن المثالي المناسب للعمر، وإذا استمر نقص الوزن سبب بطء النمو الطولى.

يقدر فشل النموب ١- ٥٪ من حالات دخول الأطفال المستشفيات تحت عمر السنة.

قصر القامة: يكون الطول ناقصاً أكثر من انحرافين معياريين عن الطول المناسب للعمر والجنس على مخططات النمو: أو ينقص أكثر من انحرافين معياريين عن وسطي طول الوالدين، ويكون الوزن طبيعياً نسبة إلى الطول أو زائداً.

القزامة: قصر القامة الشديد أي نقص الطول أكثر من ثلاثة انحرافات معيارية نسبة إلى العمر والجنس.

مفهوم فشل النمو:

يعد فشل النمو علامة أو عرضاً وليس تشخيصاً، على الرغم من أن لدى جميع الأطفال الرضع المصابين بفشل النمو درجة من سوء التغذية. وقد قسمت أسباب فشل النمو إلى:

 ١- الأسباب العضوية: وهي مسؤولة عن ٢٠-٤٪ من حالات فشل النمو في الأطفال المقبولين في المستشفيات.

٢- الأسباب غير العضوية: وهي تؤلف النسبة العظمى
 حين لا يوجد مسببات مرضية: وإنما عدم كفاية الوارد
 الحروري أو عدم القدرة على الاستفادة منه.

١- الأسباب العضوية لفشل النمو:

أ- الهضمية: الجزر المعدي المريئي والداء الزلاقي والداء الليفي الكيسي وأدواء الأمعاء الالتهابية المزمنة وعدم تحمل السكاكر الثنائية والتحسس لحليب البقر.

ب- الغدية: قصور الدرق وعوز هرمون النمو وقصور النخامى والمقاومة لهرمون النمو وفرط الستيروئيدات (دوائي) ومتلازمة كوشينغ والبلوغ الباكر.

ج-الخلل الصبغي: متلازمة تورنر ومتلازمة داون ومتلازمة برادر وبلي.

د- نقص وزن وطول الولادة (نقص النمو داخل الرحم): حالات إفرادية مع سحنة خاصة كمتلازمة روسل- سيلفر ومتلازمة سيكل ومتلازمة بلوم.

ه- خلل في تطور العظم: سوء تصنع العظم والغضروف أو عدم تصنعه والحثل العظمي dystrophy وأمراض عظمية أخرى.

و- أمراض استقلابية: أدواء عديدات السكريد المخاطية وأدواء الخزن الأخرى.

ز- الأمراض المزمنة: القصور الكلوي المزمن والقصور الكبدي المزمن وأمراض القلب الولادية والأمراض الرئوية المزمنة والداء السكري غير المنضبط والأخماج المزمنة (الأعواز المناعية والتدرن والخمج داخل الرحم).

ح- الكحول والأدوية: الستيروئيدات والإستروجينات والأندروجين وغيرها.

إجمالاً يمكن لأي مرض مزمن أن يسبب فشلاً في نمو لطفل.

٧- الأسباب غير العضوية:

أ- الغذائية:

- نقص الوارد الغذائي: كنقص الوارد الحروري والحثل الاغتذائي الموذم (كواشيركور) والقهم العصبي والقزامة nanism

- نقص المغذيات الدقيقة: عوز الزنك والحديد.

ب- أسباب اجتماعية: كالفقر والجهل والإهمال والاضطهاد.

ج- أسباب نفسية: اضطراب العلاقة العاطفية بين الطفل والأهل.

غالباً ما يتداخل أكثر من سبب في فشل النمو، فسوء التغذية مثلاً يضعف المناعة ويزيد التعرض للأخماج مما يقنّع عادات الغذاء الخاطئة.

النماذج الطبيعية لتأخر النموه

هناك تباين طبيعي بين أحجام الناس وأشكالهم، كما أن

بعض نماذج النمو غير المرضية في الطفولة الأولى تسبب تأخراً بالنمو: لذا لا بد من تشخيصها لتفريقها من حالات فشل النمو الحقيقية.

- ١- قصر القامة البنيوي.
- ٢- قصر القامة الوراثي أو العائلي.
- ٣- قصر القامة البنيوي والعائلي.

طفل الإرضاع الوالدي:

يجب الانتباه حين تقييم نمو طفل الإرضاع الوالدي بمقارنة مقاساته على مخططات النمو المأخوذة لأطفال الإرضاع الصناعي: إذ يبدو أنه ناقص النمو بالنسبة إلى أولئك، ويشخص خطأ أنه مصاب بفشل النمو.

يخسر طفل الإرضاع الوالدي ١٠٪ من وزنه، ويعود إلى وزن الولادة بعمر الأسبوعين، ثم يزداد وزنه ٢٠غرام/يوم في الأشهر الثلاثة الأولى من العمر. كما أن زيادة الطول لديه أبطأ من دون وجود علامات مرضية أو عوزية، وتبقى نسبة الوزن إلى الطول طبيعية. يعزى انخفاض الوزن إلى تنظيم الرضيع الطاقة المأخوذة تنظيماً ذاتياً وليس بسبب نقص التغذية. يعد حليب الثدي الغذاء الطبيعي الوحيد لتغذية الطفل الرضيع لذلك يجب التشجيع عليه ما أمكن، وينصح بالإرضاع الوالدي الصرف مدة ستة أشهر، ويضاف الفيتامين د والحديد لتعويض نقصهما في حليب الثدي، كما يقدم حليب الثدي حماية ضد الأخماج وإنقاص الحساسية وينقص معدل وفيات الرضع. عدا ما للرضاعة الطبيعية الطبيعية بين الولادات وتقوية علاقة الأم بالمطفل.

الموجودات السريرية في فشل النمو:

نقص اكتساب الوزن ونقص الوزن نسبة إلى العمر وإلى الطول مع نقص سرعة النمو والنحول، مع عينين واسعتين ونظرة بؤس وصدر ناحل مع طيات جلدية تحت الإبط وأرداف ضامرة وبطن بارز؛ وتأخر التطور الروحي الحركي يؤدي إلى تشخيص الإصابة خطأ بشلل دماغي.

قد يكون فشل النمو المظهر الوحيد لإهمال الأطفال واضطهادهم أو للمرض العضوى.

مخططات النموه

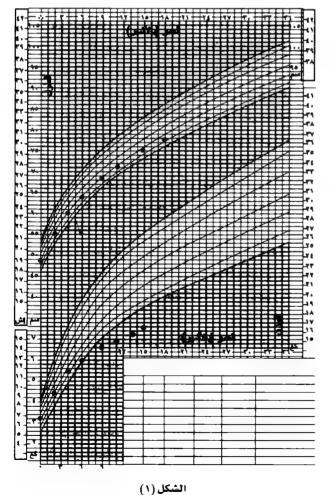
يقارن وزن الطفل وطوله ومحيط رأسه بمخططات نمو جاهزة حسب العمر والجنس، وهي ترصد تغيرات النمو الطبيعية. وتتوافر مخططات أمريكية وأوربية ومخططات لمنظمة الصحة العالمية تأخذ في الحسبان الإرضاع الوالدي. كما تتوافر مخططات لشعر كتلة الجسم، ومخططات للخدج

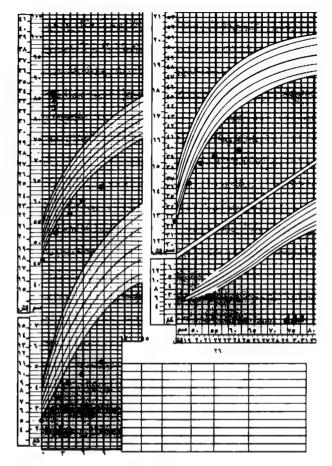
ومخططات للمتلازمات المرضية المختلفة مثل متلازمة تورنر.

يجب أن يحافظ كل طفل على خط نمو مماثل أو مواز لخططات النمو القياسية، ويعد النمو مرضياً إذا كان تحت الخط المتوي الثالث؛ أو انخفض مسار نموه أكثر من خط كما في الشكلين (١٩٥).

يقاس وزن الطفل الرضيع وهو عارمن ملابسه، أما الأطفال الكبار فيوزنون بالملابس الداخلية.

يقاس طول الطفل فوق عمر السنتين بوضعية الوقوف وهو حاف بحيث يلامس العقبان والأليتان والكتفان والرأس جهاز القياس (أو الجدار)؛ ويكون اتجاه الرأس إلى الأمام، وتنزع أدوات زينة (إكسسوارات) من شعر الإناث، ثم يزلق ساعد صلب يتحرك على القسم القائم من جهاز القياس بحيث يلامس قمة الرأس. أما الأطفال تحت السنتين فيقاس طولهم وهم بحالة الاستلقاء ويحتاج قياس الطفل إلى





الشكل (٣) مخطط نمو لطفل مصاب بفشل نمو عضوي (تأخر نمو داخل الرحم)

شخصين لتثبيت الرأس والركبتين والقدمين كما في الشكلين ٣ و٤).

يجب التذكر بأن النمو الطولي ليس نمواً خطياً مستمراً؛ وإنما يكون بشكل قفزات، لذلك يعد تسجيل الطول المتكرر فترة مديدة ٦-١٢ شهراً على الأقل أفضل من مراقبته في فترة محدودة.

تتغير سرعة النمو حسب العمر؛ فهي سريعة في السنة الأولى من العمر ٢٥سم/سنة لتتناقص إلى ٢١ ، ٢ ، ٥ سم/سنة في الثانية من العمر، ثم تنخفض إلى ١٠ ، ٧ ، ٢ ، ٥ سم/سنة بأعمار ٢ ، ٢ ، ٤ ، ٥ سم/سنة؛ حتى بأعمار ٢ ، ٢ ، ٤ ، ٥ سنوات، ثم تصبح ٥ سم/سنة؛ حتى قبيل البلوغ حين يتسارع النمو في الإناث عندما تكون تانر قبيل البلوغ حين يتسارع النمو في الإناث عندما تكون تانر المسم/سنة وعند الذكور عندما تكون تانر ٤ (عمر١٣-١٦سنة) بمقدار ١٠سم/سنة وعند سنة كما في (الشكل ٥) (يقسم طور البلوغ إلى مراحل يدعى كل منها تانر).

وتعد سرعة النمو ناقصة إذا كانت أقل من «سم/سنة بعد عمر « سنوات.

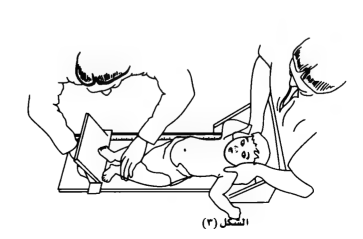
لحساب سرعة النمو يسجل الطول في زيارتين منفصلتين بتاريخين مختلفين ثم تحسب سرعة النمو بوساطة المعادلة (١).

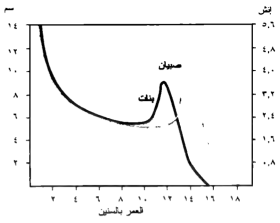
تنبير فشل النموه

- تشخيص سبب فشل النمو وعلاجه وتوفير التغذية الملائمة بغض النظر عن السبب.

إن الملاحظة المباشرة للأم في أثناء تغذية الرضيع وتفاعلها الاجتماعي معه هو جزء مهم من التقييم. ويجب إجراء تقييم دقيق للتغذية مدة ٢٤ ساعة وأكثر لمعرفة نوعية الغذاء







الشكل (٥) معدلات نمو الفتيات والصبيان

المتناول وكميته وتسجيل السعرات الحرارية ومدى كفايتها واحتوائها على البروتين والمغذيات الدقيقة اللازمة.

- ينبغي الاهتمام الخاص بوجود بعض الأعراض اللانوعية كالقياء والإسهال والأخماج التنفسية التي قد تشير إلى وجود الجزر المعدي المريئي.
- يتأثر الطفل بالعلاقة الصحية بينه وبين والديه: ويستمر التأثير كل العمر سواء في الصحة الجسمية والنفسية، لذلك عند تقييم أي طفل مصاب بفشل نمو يجب التفكير باحتمال تعرضه لحرمان عاطفي اجتماعي أو إهمال أو اضطهاد.

التقييم المخبري:

إن سوء التغذية والحرمان العاطفي والاجتماعي من أهم العوامل المسببة لفشل النمو، لذلك فإن الفحوص المخبرية لا تقدم إلا القليل في تشخيص سبب فشل النمو، وهي تجرى في الأحوال الآتية:

- حين الشك من خلال الاستجواب والفحص بآفة عضوية فتطلب الفحوص المناسبة.
- حين فشل التدابير الغذائية وتحسين الوضع الصحي والاجتماعي في تحسين معدل نمو الطفل.

يفيد تقدير العمر العظمي في نفي الأمراض المزمنة والاضطرابات الهرمونية، كما يفيد في تقدير النمو اللاحق. كما يعاير الخضاب والهيماتوكريت والحديد حتى بغياب فقر الدم.

العلاج:

- حين تشخيص سبب عضوي لفشل النمو يعالج مباشرة.
- في الحالات الشديدة يقبل الطفل في المستشفى لتقييم الوارد الغذائي ومراقبة العلاقة بين الطفل والأهل، فوجود الطفل في المستشفى يخفف من التوتر النفسي في العائلة ويحسن الوضع الغذائي والنفسي للطفل، وتطبق التغذية

الوريدية أو التغذية بالأنبوب الأنضى المعدي.

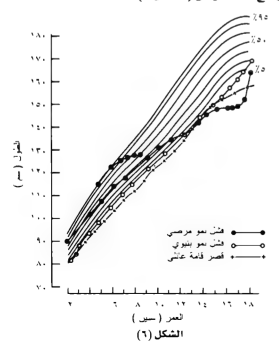
- أما الحالات الخفيفة والمتوسطة فينصح فيها بالإرضاع الوالدي سبة أشهر على الأقل، ثم يوصف نظام غذائي متوازن كاف من الكلس والمعادن والفيتامينات.
- يحتاج هؤلاء الأطفال إلى وارد غذائي يزيد على حاجة الأطفال العاديين في عمرهم بمقدار ٢٥-٣٠٪ وإلى ضعف الوارد البروتيني ليحدث لديهم تسارع النمو catch up، وإضافة المغذيات كالحديد والزنك التي تسرع في كسب الوزن والطول وتحسن الحالة النفسية. ويظهر عوز بعض الشيتامينات والمعادن بعد تحسين الوارد الغذائي لذلك يجب إضافتها إلى الغذاء.
- مراقبة دورية، وتطمين الأهل والطفل وتحسين الوضع الاجتماعي والنفسي مع متابعة طويلة الأمد.

يعتمد الإندار على العامل المسبب ودرجة فشل النمو وشخصية الطفل وطبيعة البيئة المحيطة والخبرة في تدبير هذه الحالات. تؤدي الحالات الشديدة في المستقبل إلى فشل دراسي وخلل في التواصل.

التشخيص التفريقي لأضطرابات النمو:

يجب التضريق بين فشل النمو المرضي وفشل النمو اللامرضي الذي يحتاج فقط إلى المراقبة من دون الحاجة إلى استقصاءات.

يفيد معرفة طول الوالدين والقصة المرضية والعائلية في وضع التشخيص (الشكل ٦).



- فشل النمو البنيوي constitutional:

هو أهم سبب لتأخر النمو وتأخر البلوغ في اليافعين: وأكثر سبب لمراجعة الطبيب، يحدث عند الذكور بصفة رئيسة.

يكون وزن الولادة طبيعياً، ثم يتأخر النمو بعمر ٣-٣ أشهر ويستمر حتى عمر السنتين، ثم تعود سرعة النمو إلى الحد الطبيعي بعد السنة الثالثة من العمر (٥سم/سنة) حتى قبيل بدء البلوغ فيبطؤ معدل النمو بين ١٥-١٤سنة.

تكون القصة العائلية إيجابية، يتأخر بدء البلوغ سنتين أو اكثر ويكون طبيعياً، كما تتأخر قفزة النمو spurt، ويصل هؤلاء الأطفال إلى الطول الطبيعي المتوقع بعمر متأخر نسبياً (٢٠ سنة أو أكثر).

يوضع التشخيص بعد نفي الأسباب المرضية لفشل النمو، يكون الوزن والطول ناقصين، وتكون نسبة الوزن إلى الطول ناقصة وهذا ما يميزه من قصر القامة الوراثي. يستمر هذا النمط بالنمو في مرحلة الطفولة، ولكن الوزن يزداد قبيل البلوغ وتصبح نسبة الوزن إلى الطول طبيعية، وذلك قبل بدء ظهور علامات البلوغ الثانوية.

الألية المرضية: يعلل بأن سببه عوز غذائي بروتيني بفترة الرضاعة أدى إلى عوز وظيفي عابر في هرمون النمو ونقص في معدل إفرازه، وتشير الدراسات الحديثة إلى احتمال وجود سوء وظيفة عصبي إفرازي، وما تزال الألية التي تتدخل فيها الهرمونات الجنسية بإفراز هرمون النمو حين البلوغ غير واضحة.

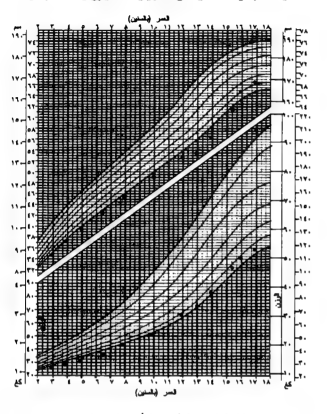
قد يرافق قصرَ القامة البنيوي قصرُ القامة الوراثي: مما يضخم المشكلة ويسبب قصر قامة شديداً، يلتبس بحالات عوز هرمون النمو والداء الزلاقي والحرمان العاطفي وفشل النمو الولادي.

يصعب تشخيص هذه الحالة منذ الزيارة الأولى للطبيب ولا بد من زيارات متعددة لقياس الطول ومعرفة نمط مخطط النمو.

يتعرض هؤلاء الأطفال لاضطرابات نفسية بسبب قصر القامة وتأخر البلوغ، والقدرة على الإنجاب تكون طبيعية.

الفحوص المخبرية والهرمونية طبيعية، يتأخر العمر العظمي بمعدل ٢-٤ سنوات ويناسب العمر الطولي ويصبح طبيعياً حين البلوغ. لا حاجة إلى علاج هؤلاء الأطفال، ويكفي تطمين الطفل والأهل مع مراقبة دورية لطول الطفل كل ستة أشهر؛ وتطبيق نظام غذائي متوازن كاف من الناحية الحرورية ووارد من الكلس والعناصر الزهيدة؛ وممارسة الفعالية الحركية.

إذا عانى الطفل اضطرابات نفسية يمكن علاجه بالتستوستيرون بجرعة ٥٠ملغ عضلي شهرياً مدة ثلاثة أشهر، ولا ينصح بالأندروجينات الفموية لما تحمله من خطر السمية الكبدية، كما يمكن تطبيق الستيروئيدات البانية.



الشكل (٧) مخطط نمو لتأخر النمو البنيوي

- قصر القامة الوراثي (العاللي) familial:

في القصة العائلية سابقة مشابهة؛ وزن الوليد وطوله طبيعيان حين الولادة تنقص سرعة النمو قليلاً بين ٦-١٨ شهراً فينخفض خط نمو الرضيع إلى حد أدنى حسب حجم الوالدين ثم يعود إلى الحد الطبيعي بعد ٢-٣ سنوات (الحد الأدنى الطبيعي)، نسبة الوزن إلى الطول طبيعية.

يجب التأكد حين أخذ طول الوالدين من أن قصر القامة لدى أحدهما وراثي وليس مرضياً، يحدث البلوغ بعمر طبيعي والتطور الجنسي يكون سوياً، ويصل الطفل إلى الطول المتوقع بنهاية البلوغ.

الفحوص المخبرية الهرمونية طبيعية والعمر العظمي طبيعي يناسب العمر الزمني.

يعتمد التشخيص على توافق طول الطفل مع الطول الوسطي للوالدين الذي يكون ناقصاً.

يحسب الطول المتوقع للطفل بنهاية البلوغ كما يلي: الطول الوسطي للطفل = (طول الأب + طول الأم + ۱۳) /۲

الطول الوسطي للطفلة = (طول الأب + طول الأم- ١٣) /٢ لحساب طول الطفل النهائي المتوقع إذا كان أحد الوالدين قصيراً

الطول الوسطى ± ٢ انحراف معياري أو ± ١٠سم.

العوامل الوراثية: قصر القامة الوراثي متغاير الأمشاج: إذ توجد مجموعة من الجينات المنتقلة من الوالدين تحدد الطول النهائي للطفل، ولما كانت هناك عوامل مكتسبة تتدخل بالنمو فإن تقدير الطول النهائي ليس سهلاً ويبقى تقريباً.

إذا كان طول الطفل ضمن المدى المتوقع فهو قصير القامة وراثياً، أما إذا كان النقص أكثر من (٥)سم عن الطول المتوقع فيشك بالأسباب المرضية. قد يترافق قصر القامة وفشل النمو أحياناً، فالطفل السليم من والدين قصيرين سيكون قصير القامة حسب جيناته؛ وليس فاشلاً بالنمو إذا كانت سرعة نموه طبيعية، في حين يكون الطفل مصاباً بفشل النمو إذا كان والده طويل القامة جداً؛ ولكن سرعة نموه ناقصة ولو أنه لا يزال أطول من أقرانه.

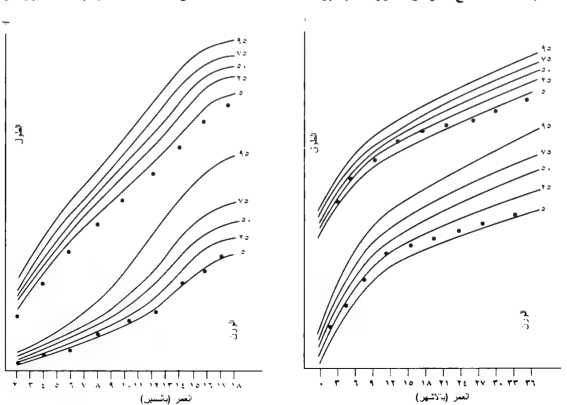
المعالجة: يعطى هرمون النمو لمعالجة قصر القامة الوراثي والاستجابة للعلاج مختلفة، ويجب أن تؤخذ فيه بالحسبان كلفة العلاج المديد والتأثيرات الجانبية.

العمر العظمي وحساب الطول النهائي: حين تقييم الطفل القصير وحساب طوله النهائي المتوقع يجب أن يؤخذ بالحسبان مدى نضج العظم فهناك توافق بين درجة نضج العظم: وزمن انغلاق المشاش، فإذا كان العمر العظمي متأخراً عن العمر الزمني يكون الزمن اللازم لانغلاق المشاش أطول والطول المتوقع أطول كما في تأخر النمو البنيوي.

نسب الجسم: يختلف معدل نمو أجزاء جسم الطفل باختلاف العمر فنسبة القطعة العلوية/السفلية حين الولادة ٧,١، ثم تنمو الأطراف والأقدام بسرعة أكبر من نمو الجذع ويكون مركز الجسم بعمر السنتين عند السرة، يصبح حين البلوغ تحت العانة قليلاً. إذا انغلقت المشاشات باكراً كما يحدث في البلوغ الباكر تبقى النسبة كما في الطفولة الأولى، أما إذا تأخر انغلاق المشاشات كما في قصور الأقناد فيؤدي ذلك إلى زيادة طول الأطراف نسبة إلى الجذع، لذلك يجب تقييم كل طفل قصير القامة لمعرفة فيما إذا كان القصر على حساب الجذع أم الأطراف لتحديد التشخيص المناسب، ففي أمراض العظام مثلاً يكون الجذع قصيراً.

يمكن حساب نسبة (القطعة العلوية) إلى (القطعة السفلية) بإحدى طريقتين:

١- تقاس القطعة السفلية بالمسافة بين ارتضاق العانة



الشكل (٨) أ - النمو الطبيعي في الطفولة الباكرة ب - النمو الطبيعي في الطفولة والمراهقة

العلوي والأرض بوضعية الوقوف.

٢- قياس طول الجلوس.

طول الباع، (المسافة بين نهايتي الطرفين العلويين المدودين بشكل عمودي على الجذع) يكون طول الباع أقل من الطول لدى الذكور قبل عمر (١٠-١٠) سنة والإناث قبل (١١-١١) سنة، بعد ذلك يزداد طول الطرفين العلويين بحيث يفوق طول الباع طول الجسم في الذكر البالغ ٣, ٥سم وفي الأنثى ٢, ١سم.

الفحص السريري وفحص الأسنان: قد يساعد الفحص السريري على تشخيص سبب فشل النمو: إذ توجد ملامح خاصة لبعض الأمراض مثل المتلازمات المرضية، كما يكشف العلامات المرضية للأمراض المزمنة كالشحوب وجفاف الجلد والشعر وعدم تصنع الأظافر ونخرة الأسنان. يفيد تحديد العمر السني في تقييم النضج العظمي: إذ يتأخر بزوغ الأسنان كثيراً في قصور الدرق وعوز هرمون النمو ويتأخر قليلاً في فشل النمو البنيوي، ويترافق تأخر التسنين وتأخر العمر العظمى وتأخر انغلاق اليوافيخ.

إن الأسباب المرضية لقصر القامة هي الأقل حدوثاً ويشك بها في الحالات التالية:

- إذا كانت سرعة النمو ناقصة (أقل من ٤,٥ سم/سنة بعد عمر ٥ سنوات).

- قصر قامة شديد.
- تأخر العمر العظمى الشديد.
 - عدم حدوث مظاهر البلوغ.

يعتمد الإندار على المرض المسبب لفشل النمو.

تؤلف الأسباب المرضية ٣/١ حالات المراجعين لمراكز الغدد وهي نسبة عالية، لذلك يجب تشخيص هذه الحالات: لأن فشل النمو قد يكون العرض الوحيد الذي يراجع من أجله المريض. يضم التشخيص التفريقي معظم أمراض الأطفال المزمنة كالأمراض الجهازية والاضطرابات الغدية والمتلازمات الصبغية والأمراض الوراثية وتأخر النمو داخل الرحم.

الأمراض الوراثية المسببة لقصر القامة:

هي اضطرابات تطور الهيكل العظمي: يكون فيه قصر القامة غير متناسب الأجزاء، يوجد أكثر من ٢٥٠ شكلاً من أسواء تصنع الهيكل العظمي. يعتمد تشخيص هذه الأمراض على المعايير الشكلية وعدم التناسب.

تأخر النمو داخل الرحم IUGR) intrauterine growth: retardation

حالة مرضية لا يصل الرضيع فيها إلى الطول المتوقع له

وراثياً نتيجة تأثره بعوامل وراثية أو بيئية في أثناء الحياة الرحمية، فيكون ناقص وزن الولادة (LBW) Low birth weight (أقل من ٢٥٠٠غرام)؛ أو ناقص وزن الولادة نسبة إلى سن الحمل SGA) Small for gestation age).

تراوح نسبة IUGR بين ٣- ٨,٦٪ من الولادات الحية في الولايات المتحدة، وتترافق ونسبة وفيات وخطورة عالية، إضافة إلى عقابيل على المدى البعيد تمتد إلى فترة الطفولة والكهولة. فنسبة الوفيات أعلى ٥-١٠ مرات من الولدان طبيعي وزن الولادة NBW) normal birth weight).

تقسم أسباب تأخر النمو داخل الرحم إلى:

١- العوامل الخارجية (والدية): تؤثر في نمو الجنين كالأمراض المشيمية والوالدية مثل: فقر الدم المنجلي والربو الشديد وارتفاع التوتر الشرياني والكحول والتدخين والحالة النفسية السيئة ونقص الأكسجة وسوء التغذية.

يختلف تأثير سوء التغذية حسب سن الحمل: فإذا كان في أول الحمل أدى إلى نقص تكاثر الخلايا وحجمها: في حين يؤثر سوء التغذية المتأخر في حجم الخلايا فقط، ويكون الرضيع ناقص وزن الولادة نتيجة سوء تغذية مبكر متناسب الأجزاء: في حين يكون في المتأخر غير متناسب الأجزاء فيبقى محيط الرأس أكبر من بقية الجسم.

وتزيد العناية في فترة ما حول الولادة - بتحسين تغذية الأم من الناحية الحرورية والبروتينية والمغذيات الدقيقة - معدل كسب وزن الولادة.

Y- العوامل الداخلية (جنينية): الإنتانات torch (داء rubella المصورات القوسية toxoplasmosis والحصبة الألمانية cytomegalic inclusion وداء الاندخال الخلوي العرطل disease (HIV) وغيرها مثل نقص المناعة المكتسب (HIV) مسؤولة عن البدء المبكر human immunodeficiency virus لنقص النمو داخل الرحم مما يسبب عقابيل شديدة بإنقاص عدد الخلايا وحجمها وموت الخلايا.

ومن الأسباب الجنينية الشذوذات الصبغية.

التبدلات الهرمونية في تأخر النمو داخل الرحم IGUR:

الهرمونات الرئيسية المسؤولة عن نمو الجنين هي الأنسولين، وعامل النمو داخل الرحم (IGFI) intrauterine (IGFII) وعامل النمو داخل الرحم (growth factor I (IGFII) وعامل النمو داخل الرحم الرضيع ناقص النمو في أثناء الحياة الجنينية لنقص سكر مديد يثبط إفراز الأنسولين ويؤدي إلى إنتاج السكر من استقلاب البروتين مسبباً بطئاً بالنمو وإفراز عدة عوامل نمو من المشيمة

كاللاكتوجين المشيمي الذي له أفعال مشابهة لهرمون النمو: ونقصه في دوران الأم دليل على نقص نمو الجنين.

ينقص IGFl في دم الوليد ناقص وزن الولادة ويرتفع GH مع زيادة الاستجابة للتحريض، مما يؤدي إلى حدوث مقاومة لهرمون النمو، يتعلق مقدار IGFl في الوليد بالوزن المكتسب في الثلث الأول من الحمل ولا علاقة له بالطول المتوقع، وقد كشف مؤخراً أن لهرمون اللبتين المفرز من النسيج الشحمي شأناً في نمو الجنين.

النمو بعد الولادة:

ينمو ويتطور معظم الرضع متأخري النمو داخل الرحم نمواً طبيعياً ويصلون إلى الطول الطبيعي؛ إذ يحدث تسارع النمو catch up في غضون السنتين الأوليين من العمر، ولكن هذا التسارع لا يحدث في ١-١٥٪ منهم فيبقون قصار القامة. والأطفال الذين لا يصلون إلى الطول المتوقع لهم وراثياً بعمر ٣ سنوات سيبقون صغار الحجم بكل القياسات (الوزن والطول ومحيط الرأس)، كما يتعرض هؤلاء الأطفال لبلوغ مبكر مما يزيد تعرضهم لقصر القامة .

يتعرض ناقصو وزن الولادة لحدوث مقاومة للأنسولين وفرط ضغط شرياني وأمراض قلبية وعائية وحوادث وعائية وفرط ضغط شرياني وأمراض قلبية وعائية وحوادث وعائية دماغية واضطراب شحوم الدم واضطرابات عصبية بما فيها الشلل الدماغي وزيادة حدوث الأذيات داخل القحف وخلل التواصل الاجتماعي واضطرابات سلوكية، لذلك يجب متابعة هؤلاء الرضع باهتمام بالغ بتقديم الوارد الغذائي الكافي ليصلوا إلى الحد الأقصى من النمو بعد الولادة. وقد رخصت اله FDA عام ٢٠٠١ استخدام المعالجة بهرمون النمو للأطفال ناقصي وزن الولادة: الذين يتسارع نموهم حتى عمر سنتين ويبقى طولهم أدنى بانحرافين معياريين عن الطول المتوقع. يستمر العلاج بهرمون النمو حتى الوصول إلى الطول المتوقع (الطول الهدف)، وتكون الاستجابة للعلاج أفضل كلما كان بدء العلاج أبكر؛ وكلما كان الحجم عند بدء العلاج أكبر.

أهمية تشخيص اضطرابات النموه

1- المشاكل الصحية، قد يكون فشل النمو العلامة الأولى والوحيدة لكشف بعض الأمراض في الأطفال، لذلك فإن عدم كشفه يسبب تأخير تشخيص المرض أو عدم تشخيصه وحدوث مضاعفات طبية خطيرة.

عندما تلتحم صفائح النمو بنهاية البلوغ لايمكن الحصول على زيادة الطول، في حين تتزايد سرعة النمو إذا كشف المرض باكراً وعولج ليصل الطفل إلى الطول المتوقع له، لذلك فإن التشخيص المبكر للمرض وعلاجه يترافق وطولاً نهائياً أفضل.

7- المشاكل الاجتماعية: يسبب قصر القامة كرياً نفسياً للطفل وتختلف المعاناة حسب شدة القصر، هناك عدة دراسات تربط بين النجاح في الحياة الاجتماعية والطول ولاسيما في بعض المهن كالمثلين والرياضيين والرؤساء. الذكور أكثر تعرضاً للضغط الاجتماعي من الإناث ويبدأ ذلك بعمر مبكر نسبياً، ويعد قصر القامة حالياً مشكلة يعانيها كلا الجنسين ولاسيما فيما يتعلق بالحياة العاطفية واختيار الشريك.

إذا نظر إلى قصر القامة بصفتها مشكلة اجتماعية فإن الذكور أكثر تأثراً من الإناث، أما إذا نظر إليه على أنه مؤشر لمرض مستبطن فإنه يجب استقصاء الجنسين بالاهتمام نفسه، ومع أن معظم الأطفال الذين يراجعون أطباء الغدد بسبب قصر القامة هم أطفال طبيعيون وأطوالهم طبيعية وينمون على الحد الأدنى الطبيعي؛ فإن لدى ثلث هؤلاء سبباً مرضياً، لذلك يجب استقصاء سبب تأخر النمو في كل الأطفال الذين تقل أطوالهم عن الخط ٣٪ ولاسيما الذين تكون سرعة نموهم ناقصة.

إن قصر القامة ليس مرضاً إذا كان الطفل طبيعياً، ولكنه قد يكون مؤشراً خطراً لأمراض القلب الإكليلية بعد البلوغ، ولم تحدد آلية ذلك بعد، ويعتقد أن ذلك قد يعود إلى صغر حجم الأوعية الإكليلية.

امراض القلب الخلقية

سميرسرور

يقدر وقوع الأفات القلبية الخلقية congenital heart يقدر وقوع الأفات المقلبية الخلقية diseases بم/١٠٠٠ ولادة حية، وتصل هذه النسبة حتى عشرة اضعافها في الولادات الميتة.

الأسباب الرئيسة لأمراض القلب الخلقية غامضة في الكثير من الحالات بالرغم من دراسة بعض العوامل المسببة دراسة دقيقة.

ويعتقد الآن أن نحو ٩٠٪ من التشوهات القلبية ناتجة عن الشتراك التأهب الوراثي والعوامل البيئية، وفي نحو ١٠٪ من الحالات يوجد عامل وراثي واضح. أما التأهب الوراثي فيكون بنسبة تصل لـ ١- ٥٪ حين وجود فرد مصاب في العائلة، وتصل هذه النسبة إلى ١٥٪ حين وجود فردين مصابين في العائلة، أما حين إصابة ٣ أفراد من العائلة الواحدة فتصل نسبة حدوث الأفات القلبية إلى ٥٠٪، تصل النسبة حتى ٤- ١٨٪ حين إصابة الأم وتصل إلى ١- ٣٪ حين إصابة الأب.

iventricular septal أولاً- العيب الحاجزي البطيني defect (VSD)

هو تشوه يؤدي إلى اتصال شاذ ما بين البطين الأيسر والبطين الأيمن وهو أكثر التشوهات القلبية شيوعاً ٢٥-٢٨٪.

وقد صنف Van praagh اله VSD في اربعة انماط:

- ١- النمط حول الغشائي ٧٠-٨٠٪.
 - ٧- النمط العضلي ١٠٪.
 - ٣- نمط المدخل ٢٪.
 - ٤- النمط تحت الرئوي ٤٪.

الفيزيولوجيا المرضية:

تعتمد على حجم العيب وحجم الجريان الدموي الذي قد يؤدي إلى ارتفاع الضغط الشرياني الرئوي إلى نقطة ينعكس عندها الجريان مسبباً نقصاً في الأكسجة الشريانية. تنغلق نحوالي ٣٠-٤٪ من هذه العيوب انغلاقاً عفوياً حتى الكبيرة منها ولاسيما النمط حول الغشائي والنمط العضلي.

المظاهر السريرية:

تكون الفتحات الصغيرة لاعرضية ولا تؤثر في النمو أو التطور، أما الفتحات الكبيرة فقد تؤدي إلى أعراض احتقائية مثل الزلة التنفسية والخفقان والأخماج الرئوية المتكررة والتعرق وضخامة الكبد.

تسمع بالإصفاء نفخة انقباضية خشنة شاملة للانقباض

على الحافه اليسرى للقص تنتشر بشكل أشعة الدولاب، يكون الصوت الثاني الرئوي طبيعياً أو محتداً تبعاً لدرجة الضغط الرئوي.

شعاعياً: تلاحظ ضخامة في ظل القلب حين وجود تحويلة (شنت) هامة مع زيادة التوعية الرئوية.

صدى القلب: يعد حجر الأساس في التشخيص إذ يحدد النمط التشريحي، والتبدلات الهيموديناميكية، والضغط الانقباضي الرئوي، كما يوجه للخطة العلاجية.

وتعد القشطرة القلبية إجراء مهما لقياس الضغط والمقاومة الرئوية ولا تستخدم منوالياً.

التعبيره

يعتمد التدبير الدوائي على علاج قصور القلب الاحتقائي بالديجوكسين والمدرات والموسعات الوعائية، أما العلاج الجراحي فيستطب خلال السنة الأولى من العمر حين لا يكون هناك أي مؤشرات على صغر الأفة أو احتمال انغلاقها انغلاقاً عفوياً، ويؤدي إلى نمو الطفل نمواً طبيعياً مع نسبة اختلاطات قليلة جداً.

ثانياً - العيب الحاجزي الأذيني atrial septal defect : (ASD)

هو تشوه قلبي يؤدي إلى اتصال ما بين الأذين الأيسر والأذين الأيمن، وله خمسة أنماط تشريحية:

- ١- الفتحة بين الأذينين الثانوية.
- ٧- الفتحة بين الأذينين الأولية.
- ٣- الفتحة بين الأذينين نمط الجيب الوريدي.
- ٤- الفتحة بين الأذينين نمط الجيب الإكليلي.
- هـ الفتحة بين الأذينين نمط الأجوف السفلي.

يعد الـ ASD من أكثر الآفات القلبية شيوعاً بعد الدسام الأبهري ثنائي الشرفات، ويقدر بنحو ٧-١٧٪ من الأفات القلبية الولادية، وتصاب به الإناث أكثر من الذكور بنسبة ٢/

المظاهر السريرية:

غالباً ما يكشف هذا العيب في أثناء فحص سريري منوالي بسماع نفخة انقباضية صغيرة، وأحياناً بوجود إنتانات قصبية متكررة. تغيب العلامات الوظيفية عادة ويكون تحمل الجهد ممتازاً ويتناسب مع حياة طبيعية وتطور طبيعي، وتسمع بالإصغاء نفخة انقباضية ناعمة قذفية في بداية

الانقباض أشدها في المسافة الوربية الثانية والثالثة أيسر القص بسبب تضيق الحلقة الرئوية تضيقاً نسبياً، ويكون الصوت الأول محتداً، أما الصوت الثاني الرئوي فيكون منقسماً انقساماً واسعاً وثابتاً.

شعاعياً: ترى ضخامة قلبية حين وجود تحويلة (شنت) يسرى يمنى هامة، مع زيادة التوعية الرئوية وتبارز القوس الرئوية.

تخطيط القلب الكهريائي: يلاحظ انحراف محور القلب للأيمن وشكل rsR في الاتجاهات الصدرية اليمني.

الصدى القلبي والدويلر؛ يقيّم به فرط الحمل الحجمي للبطين الأيمن، وتحديد مكان الفتحة وسعتها والتحويلة (الشنت) عبرها.

القنطرة القلبية: تفيد في قياس الضغط الشرياني الرثوى وإغلاق الفتحة باستعمال مظلات مناسبة.

العلاج الدوالي: الديجوكسين والمدرات للمضاعضات كقصور القلب الاحتقاني.

العلاج الجراحي: يعتمد على الجنس والنمط التشريحي ويستطب حين تكون نسبة QS/QP أكثر من ٢.

patent ductus arteriosus ثالثاً- بِقَاءِ القَبْاةِ الشَّرِيائِيةِ (PDA):

تشكل القناة الشريانية جسراً ضخماً يصل تفرع الجذع الرثوي ببداية الأبهر النازل، تشاهد هذه الآفة المعزولة في الأطفال تامي الحمل في نحو ٢٠٠٠/ من الولادات الحية، وتقدر نسبتها بـ ٥-١٠٪ من أفات القلب الولادية.

المطاهر السريرية:

تتعلق الأعراض والعلامات السريرية بقطر القناة (حجم التحويلة «الشنت») وبقدرة الطفل على التعامل مع هذا الحمل الزائد، فإذا كانت التحويلة كبيرة بدت علامات تشير إلى قصور البطين الأيسر كتسرع القلب والزلة التنفسية. وكثيراً ما يتعرض الأطفال لالتهابات رئوية متكررة نتيجة الاحتقان الرئوى المستمر.

قد يلاحظ تأخر النمو ويصبح الضغط النبضي pressure عريضاً، أما النبض المحيطي فيصبح أكثر حدة وقافزاً، كما تسمع نفخة متواصلة في المسافة الوربية الثانية أيسر القص، أما الصوت الثاني الرئوي فقد يكون طبيعياً أو محتداً بحسب درجة فرط الضغط الرئوي.

شعاعياً: مع أن حجم القلب غالباً ما يكون سوياً فقد ترى علامات لضخامة الأجواف اليسرى في صورة الصدر وذلك حين وجود تحويلة يسرى يمنى معتدلة مع زيادة التوعية

الرئوية، كما يلاحظ توسع في الأبهر الصاعد.

تخطيط القلب الكهربالي: قد يكون طبيعياً خلال الطفولة الأولى، وقد تشاهد علامات إجهاد انبساطي للبطين الأيسر حين وجود تحويلة كبيرة.

الصدى القلبي ثنائي البعد والدويلر الملون: يعد الوسيلة التشخيصية الرئيسية. وأما القنطرة القلبية والتصوير الوعائي فقيمتها تشخيصية وعلاجية وذلك عن طريق إغلاق القناة عبر الجلد.

كان لاستخدام الإندوميتاسين الوريدي، والأيبوبروفين، والأسبرين نتائج جيدة في الولدان الذين يقل عمرهم عن عشرة أيام، أما بعد هذه الفترة فيستطب الإغلاق الجراحي أو عبر الجلد عن طريق القنطرة.

رابعاً- تضيق الدسام الربوي الدسام الربوي (PVS):

هو عائق تشريحي ديناميكي بوجه الجريان الدموي الرئوي من البطين الأيمن إلى السبيل الرئوي. قد يكون التضيق الرئوي صمامياً valvular ps أو على مستوى القمع تحت الصمام وهو ما فوق الصمام وهو ما يعرف بالتضيق الرئوي المحيطى peripheral ps.

يقدر التضيق الرئوي الصمامي بنحو ٩٠٪ من الحالات. يمكن تحديد شدة التضيق اعتماداً على مقدار ممال الضغط عبر الصمام الرئوي:

١- التضيق الرثوي الخفيف: ممال الضغط < ٤٠ ملم ز.

٢- التضيق الرثوي المتوسط: ممال الضغط ٤٠-١٠ ملم ز.

٣- التضيق الرثوي الشديد: ممال الضغط > ٦٠ ملم ز.

3- التضيق الرئوي الحرج: ممال الضغط يتجاوز ٨٠ ملم ز. الغالب أن يكون الأطفال المصابون لاعرضيين مع معدل نمو طبيعي ويكشف العيب الخلقي اتفاقاً، وقد يعاني الطفل من زلة جهدية أو سرعة التعب، وقد تحدث في حالات التضيقات الشديدة زرقة أو نوب غشي وخناق صدر جهدي أو وفاة مفاجئة.

الفحص السريري:

يلاحظ بالجس دفعة خلف القص مع ارتعاش سنوري أمام القص أو من دون ذلك. كما تسمع نفخة انقباضية عند أعلى حافة القص اليسرى تنتشر نحو الخلف والأعلى، ويكون الصوت الثاني الرئوي منقسماً ومنخفض الشدة بدرجة تتناسب وشدة التضيق.

شعاعياً: يلاحظ نقص في التوعية الرئوية مع ضخامة قلبية متناسبة ودرجة التضيق.

تخطيط القلب الكهربالي: يكون طبيعياً في التضيفات الخفيفة، أما في الحالات الأشد فقد تلاحظ ضخامة في البطين الأيمن وتوسع في الأذينة اليمنى مع انحراف محور القلب نحو الأيمن.

الصدى القلبي، يعد مفتاح التشخيص الأكيد: إذ يحدد درجة التضيق الرثوي والنمط التشريحي: وحالة البطين الأيمن والدسام مثلث الشرف.

القثطرة القليبة: تعد وسيلة مهمة في العلاج إذ إن التوسيع عبر الجلد عن طريق القنطرة هو التدبير الأمثل للتضيق الدسامي، أما التوسيع الجراحي فيستطب حين إخفاق التوسيع بالبالون.

خامساً - تضيق الأبهر الخلقي (AOS): هو عدم قدرة الصمام على الانفتاح بصورة كاملة مما يعوق جريان الدم الكامل من البطين الأيسر إلى الأبهر.

يقدر التضيق الأبهري الخلقي بنحو ٥- ٨٪ من مجمل أمراض القلب الولادية، وله ثلاثة أنماط:

۱– صمامی ۸۵٪،

۲- وتحت صمامی ۱۰٪،

٣- وفوق صمامي ٥٪،

والتضيق الأبهري الصمامي أكثر شيوعاً في الذكور من الإناث بنسبة ١/٣.

١- تضيق الأبهر الصمامي: يتألف الصمام الأبهري في هذا النمط، من التضيق من شرفة أو شرفتين بدلاً من ثلاث شرف، وقد يتألف من أكثر من ثلاث شرف، أو قد يكون هناك شذوذ بتشكيل إحدى الشرف كالتحامها جزئياً بعضها ببعض أو أن تكون متثخئة.

يوجد الصمام ثنائي الشرف في نحو ١-٣٪ من الناس، وربما لا يرافق ذلك تضيق أو قصور في الصمام.

تصنف شدة التضيق بحسب ممال الضغط عبر الصمام، ويعد التضيق خضيضاً إذا كان الممال بين ٢٦-٥٠ ملم ن ومتوسطاً إذا كان الممال بين ٥١-٧١ ملم زد أما إذا كان الممال أكبر أو يساوي ٨٠ ملم ز فيعد التضيق شديداً.

٧- تضيق الأبهر تحت الصمامي: قد يكون بشكل غشاء أو نسيج عضلي ثيفي يطوق مخرج البطين الأيسر، وفي بعض الحالات يكون هذا التضيق الليفي العضلي مئتشراً يصبح معه بشكل النفق.

ومن النادر تشخيص التضيق الأبهري تحت الصمامي في فترة الوليد أو الرضاعة الباكرة. وقد يكتشف لاحقاً على الرغم من إجراء فحص صدى دوبلر سابق للقلب والتاكد

من عدم وجود ممال بين البطين الأيسر والأبهر.

٣- تضيق الأبهر فوق الصمامي: يحدث هذا التضيق فوق جيب فالسالفا ويتظاهر بثلاثة أشكال:

أ- تضيق يشبه الساعة الرملية في الأبهر الصاعد.

ب- غشاء فوق الصمام الأبهري.

ج- تضيق منتشر في الأبهر الصاعد (وهو الشكل النادر). والتضيق الأبهري فوق الصمامي شذوذ نادر من أمراض القلب الخلقية، وقد يكون فردياً أو عائلياً وقد يترافق ومتلازمة ويليام.

تحدد شدة التضيق الأبهري بتحديد ممال الجريان بنروة الانقباض عبر الصمام الأبهري بين البطين الأيمن والبطين الأيسر.

التظاهرات السريرية

تعتمد أعراض هذا المرض على شدة تضيق الأبهر، فعلى الرغم من أن معظم حالات التضيق الأبهري الخلقي لاعرضية، فإن ١٠٪ من الحالات تتظاهر سريرياً في الولدان والرضع بأعراض وعلامات قصور القلب الاحتقائي والصدمة.

معظم المرضى المصابين بالتضيق الأبهري لاعرضيون، ويكون تطورهم ونموهم طبيعياً حتى مرحلة متأخرة من سن البلوغ، وقد يكشف اتفاقاً بسماع نفخة بالفحص السريري.

أما الأعراض التي يمكن مشاهدتها فهي: التعب وعدم



الشكل (١) مرض قلب ولادي قد يترافق بشنوذات ولادية أخرى عديدة

تحمل الجهد والغشى وخناق الصدر.

ويجب أن يكون الانسداد متوسط الشدة على الأقل كي يسبب التعب وعدم تحمل الجهد، أما الغشي فإنه يحدث في حالات التضيق الشديد فقط ويعود لعدم قدرة البطين الأيسر على زيادة نتاج القلب خلال الجهد للمحافظة على التروية الدماغية.

وقد شوهد الموت المفاجئ في التضيق الأبهري الشديد حين تأخر إصلاحه جراحياً.

تعتمد الموجودات الفيزيائية على درجة التضيق الأبهري، ففي التضيق الخفيف إلى المتوسط يكون النبض المحيطي طبيعياً وكذلك حجم القلب وصدمة القمة، ويكون الصوت الثاني طبيعياً. أما في التضيق الأبهري الشديد فيضعف النبض المحيطي ويتضخم القلب ويكون الصوت الأول خافتاً بسبب تناقص مطاوعة البطين الأيسر، ويخفت الصوت الثاني مع ازدياد درجة التضيق وقد ينقسم انقساماً عجائبياً.

تمثل النفخة القلبية المسموعة في التضيق الأبهري بصوت جريان الدم عبر الدسام المتضيق، فتسمع النفخة الانقباضية النموذجية في البؤرة الأبهرية عند حافة القص العلوية اليمنى، وتنتشر إلى العنق وأسفل حافة القص اليسرى والقمة تكون بشدة 3/4 عادة وتعبر عن تضيق يتجاوز المال عبره ٥٠ ملم ز.

وحين يكون التضيق تحت صمامي أو يكون الصمام ثنائي الشرف قد تسمع نفخة انبساطية ناجمة عن قصور أبهري خفيف مرافق.

تسمع تكة القذف في التضيق الخفيف والمتوسط أكثر مما تسمع في التضيق الشديد لأن هذا الصوت يمثل انفتاح الصمام الأبهري وإن عدم سماعه يدل على قلة حركية الصمام نتيجة التكلس مثلاً.

وحين يتجاوز ممال الضغط عبر التضيق ٢٥ ملم زيجس الهرير الانقباضي أعلى القص ويمستوى السباتيين، أما حين يتجاوز الممال ٥٠ ملم زفإنه يجس على حافة القص اليمنى. ويكون التضيق خفيفاً في حال غياب الهرير.

يعتمد التشخيص على الفحص السريري وإصغاء القلب، ويؤكد بوساطة: تخطيط القلب الكهربائي ECG ، والأشعة. والصدى دوبلر، والقثطرة القلبية.

فتخطيط القلب الكهربالي ECG: يكون طبيعياً حين يكون ممال الضغط عبر الصمام الأبهري خفيفاً، وقد يكون طبيعيا حتى التضيق الشديد.

تشاهد علامات ضخامة البطين الأيسر التي يرافقها

إجهاد بطيني في التضيق الشديد والمديد.

ويشير تسطح الموجة T وانقلابها في الاتجاهات V5 V6 غالباً إلى أن التضيق الأبهري شديد.

وصور الصدر البسيطة: فائدتها في تحديد شدة التضيق الأبهري محدودة، وغالباً ما تبدي بروزاً في الأبهر الصاعد (التوسع التالي للتضيق) لكن حجم القلب يبقى طبيعياً عادة.

أما صدى القلب والدويلر الملون: فيحدد موضع التضيق ونوعه وشدته ودرجة ضخامة البطين الأيسر، وحالة الصمام الأبهري، والشذوذات المرافقة في الصمام التاجي أو القوس الأبهرية.

سادساً- تضيق برزخ الأبهر coarctation of the aorta:

قد تحدث تضيفات في كل نقاط القوس المستعرضة للأبهر حتى الانقسام الحرقفي وبدرجات مختلفة، ولكن ٩٨٪ من هذه التضيفات تحدث تحت منشأ الشريان تحت الترقوة الأيسر بمستوى منشأ القناة الشريانية، وهو يرى في الذكور مثلي ما يرى في الإناث، وقد يكون مظهراً من مظاهر متلازمة تورنر.

ويرافقه في ٧٠٪ من الحالات تقريباً صمام أبهري ثنائي الشرف، ويمكن أن يرافقه شذوذات الصمام التاجي والتضيق تحت الأبهري، وحين اجتماع هذه المجموعة من الأفات الانسدادية اليسرى يشار إليها بمركب شون.

قد يصبح التضيق الشديد في برزخ الأبهر واضحاً خلال الأيام ٢-٥ بعد الولادة حين انغلاق القناة الشريانية. وفي الحالات الأقل شدة وقبل انغلاق القناة الشريانية يكون جريان الدم من الأبهر عبر القناة باتجاه الشريان الرئوي. ومع زيادة التضيق في الأبهر يزداد ضغط نهاية الانبساط في البطين الأيسر مسبباً حدوث وذمة رئة، كما ينقص الجريان الدموي للكليتين. يكون المرضى (حتى المصابون منهم بتضيق شديد) لا عرضيين في العديد من الحالات، أما الأطفال الكبار فكثيراً ما ينتبه طبيب القلبية لمرضهم حين يكشف فيهم ارتفاع الضغط الشرياني.

إن العلامة التقليدية هي انفصال النبض والضغط الشرياني للذراعين والساقين. إذ يكون النبض الفخذي والمأبضي والظنبوبي الخلفي وظهر القدم ضعيفاً أو غائباً في نسبة تصل إلى ٤٠٪ من الحالات، في حين يكون الضغط الانقباضي في الساقين أعلى منه في الذراعين بنحو ١٠-٧٪ ملم ز في الأشخاص الطبيعيين.

تعتمد موجودات صور الصدر الشعاعية على عمر المريض

وتأثيرات ارتفاع الضغط الشرياني والدوران الجانبي، وتظهر الصورة الشعاعية في الرضع المصابين بتضيق شديد في برزخ الأبهر ضخامة قلبية واحتقاناً رثوياً.

يؤدي الشريان تحت الترقوة الأيسر المتضخم إلى ظهور ظل بارز أيسر المنصف العلوي، كما أن تثلم الحافة السفلية للأضلاع (الناجم عن التآكل بسبب الأوعية التضاغرية المتضخمة) شائع في الطفولة المتأخرة.

تخطيط القلب الكهربالي: يكون عادة طبيعياً في الأطفال المعار ويظهر ضخامة البطين الأيسر في الأطفال الأكبر سناً. أما في الولدان والرضع الصغار فيظهر ضخامة البطين الأيمن أو ضخامة البطينين معاً.

يوضع التشخيص بفحص النبض فحصاً دقيقاً في كل الشرايين المحيطية الكبيرة المكن جسها ومقارنة الضغط في الذراعين والساقين.

صدى القلب والدويلر الملون: يفيد الدويلر الملون في تحديد مكان الانسداد بدقة، ويفيد الدويلر النابض أو المستمر في تحديد الممال الضغطي مباشرة في منطقة الانسداد. ويعد التصوير بالرئين المغنطيسي إجراء مهماً قبل العمل الجراحي الذي غالباً ما يستطب بعد السنة الأولى من العمر.

سابعاً - تضيق الصمام التاجي الخلقي congenital mitral .stenosis

تضيق الصمام التاجي الخلقي تشوه نادر، قد يكون معزولاً أو مترافقاً وتشوهات أخرى، أكثرها شيوعاً تضيق الصمام الأبهري وتضيق برزخ الأبهر.

قد يكون الصمام التاجي بشكل القمع وذا وريقات ثخينة وحبال وترية قصيرة ومشوّهة.

وتتضمن الشُنوذات الأخرى التضيق التَّاجي بشكل المظلة الناجم عن عضلة حليمية وحيدة، والصمام التاجي ثنائي الفتحة.

تظهر الأعراض خلال السنتين الأوليين من الحياة، ويبدي هؤلاء الرضع نقصاً في التطور، وزلة تنفسية واضحة ناجمة عن قصور القلب، وكذلك يشيع فيهم الزراق والشحوب.

تشيع في المصابين ضخامة القلب الناجمة عن توسع البطين الأيمن والأذين الأيسر وضخامتهما، ولدى معظم المرضى دحرجة انبساطية قمية يتبعها صوت أول عال لكن العلامات الإصغائية قد تكون غامضة نوعاً ما.

يظهر مخطط القلب الكهريائي ضخامة البطين الأيمن مع موجات P طبيعية أو منقسمة أو مؤنفة مما يدل على

ضخامة الأذبن الأبسر،

قد تظهر الصورة الشعاعية البسيطة ضخامة الأذين الأيسر والبطين الأيمن واحتقاناً رئوياً.

ويظهر صدى القلب وريشات صمام تاجي متسمك وضخامة الأذين الأيسر مع بطين أيسر طبيعي أو صغير.

ويظهر الدوبلر ممالاً ضغطياً متوسطاً عبر فتحة الصمام التاجي.

ثامناً- تبادل منشأ الأوعية الكبيرة التام of great artery:

يقدر بنحو ٥٪ من مجموعة آفات القلب الولادية المزرقة، وهي تشيع عند الذكور أكثر من الإناث بنسبة ١/٣،

الإمراضية

ينشأ الأبهر في هذه الأفة من البطين الأيمن حاملاً الدم غير المؤكسج إلى الرئتين، في حين ينشأ الشريان الرئوي من البطين الأيسر.

إن الأفات التي تسمح باختلاط الدورانين (.PDA. VSD.) ضرورية للحياة، كما أن الانسداد الديناميكي لمجرى (ASD تدفق البطين الأيسر يحدث في نحو ٢٠٪ من هؤلاء بسبب انحناء الحاجز البطيني إلى الأيسر الناجم عن ضفط البطين الأيمن العالى.

تظهر الزرقة منذ الولادة، كما قد تلاحظ علامات قصور قلب احتقائي مع عسرة تنفسية وصعوبات الإرضاع.

تلاحظ سريرياً زرقة متوسطة الشدة، وعسر تنفس،



الشكل (٢) مرض قلب ولادي مع زراق عند الولادة أو بعدها

وضخامة كبدية حين تطور قصور القلب، الصوت الثاني وحيد وعال، كما تسمع نفخة قلبية انقباضية قذفية ناعمة لتضيق رثوي أو نفخة VSD إن وجدت.

التعبيره

١- إجراءات طبية وجراحية:

أ- معالجة الحماض الاستقلابي ونقص السكر وكلس لده.

ب- PGEl وريدي تسريب/أكسجين/ علاج استرخاء القلب الاحتقاني CHF بالديجوكسين والمدرات.

ج- خزع الحجاب بين الأذينين عن طريق القنطرة (راشكند Rashkind).

٧- إجراءات جراحية:

1- إصلاح جراحي تشريحي باكر على المستوى الشرياني (Swich).

ب- إصلاح جراحي وظيفي على مستوى الأذينات (Senning).

تاسعاً- رباعي فالو tetralogy of Fallot

يحدث بنسبة ١٠٪ من أفات القلب الولادية، وهي أكثر أفات القلب المزرقة شيوعاً بعد مرحلة الوليد.

ويتضمن أربعة تشوهات؛ فتحة بين البطينين حول غشائية، انسداد مخرج البطين الأيمن على شكل تضيق قمعي، ضخامة بطين أيمن، تراكب أبهر على الحجاب بين البطينين.

القصة المرضية:

نفخة قلبية خفيفة، وزرقة خفيفة حين الولادة تصبح أكثر وضوحاً بين الشهرين الثالث والسادس، أما عسر التنفس حين الجهد ونوب الزرقة فتظهر متأخراً، وقد يتعرض المصابون لنوب من الزرقة وقد يحدث فشل النمو إذا كانت الزرقة شديدة.

الفحص السريري:

يبدي درجات مختلفة من الزرقة، وتسرع التنفس، وتبقرط الأصابع، ونفخة انقباضية قذفية عالية ٣-٥/٥ تسمع عند حافة القص العلوية والوسطى (تضيق رثوي)، مع خفوت الصوت الثاني الرئوي.



الشكل (٣) وضعية القرفصاء مظهر شائع في الطفل المصاب بمرض قلب ولادي مزرق



الشكل (٤) زراق مركزي شديد في وليد مصاب برباعي فاللو

المالجة الطبية: حاصرات بيتا الضموية - ومركبات الحديد.

المعالجة الجراحية؛ إجراءات ملطفة (تحويلة بلالوك - توسينغ)، أو تامة (إصلاح جراحي تام).

أدواء الاختزان

ثناء الخطيب

أدواء الاختزانStorage diseases (كانت تسمى الأدواء الاندخالية) مجموعة من الأمراض تتظاهر بتراكم مادة ما ضمن الخلايا وخزنها، وتختلف المادة المخزونة باختلاف الحالة المرضية. تعزى معظم هذه الأدواء إلى خلل في الجينات التي تنظم عمل الإنزيمات enzymes المسؤولة عن تحويل المواد المختلفة ضمن الخلايا - والتي تدعى الركائز عدي الركائز ... substrates

تصنف هذه الأدواء بحسب المادة المخزونة ضمن الخلايا، كأدواء خزن الغليكوجين Glycogen storage diseases، وأدواء خزن الشحوم lipidoses وأدواء عديدات السكريد المخاطية mucopolysaccharidoses وأدواء المسحوم المخاطية mucolipidoses وأدواء المسروت يستسات المسكريسة .glycoproteinoses

أولاً- أدواء خزن الغليكوجين:

أدواء خزن الفليكوجين أمراض وراثية تنجم عن عوز الإنزيمات المختلفة أو البروتينات الناقلة في سبل استقلاب الغليكوجين، فيكون الغليكوجين في هذه الأدواء غير سوي كمياً أو نوعياً أو كمياً ونوعياً معاً. وهناك أكثر من اثني عشر نمطاً من أدواء خزن الغليكوجين، وأصبح التصنيف يعتمد حالياً على التظاهرات السريرية والعضو المصاب، فهناك أدواء خزن غليكوجين كبدية وأدواء خزن غليكوجين عضلية. وتقدر نسبة حدوث أدواء خزن الغليكوجين لكل عضلية. وتقدر نسبة حدوث أدواء خزن الغليكوجين لكل الأنماط في الولايات المتحدة الأمريكية بنحو الكل ٢٠٠٠٠٠

١- أدواء خزن الغليكوجين الكيدية:

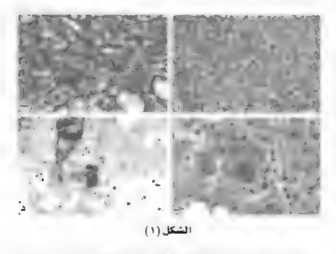
أدواء خزن الغليكوجين الكبدية هي التي تصيب الكبد على نحو أساسي، وتتظاهر بنقص سكر الدم وضخامة الكبد وفشل النمو، وقد يرافق بعضها تشمع الكبد، وفيما يلي أكثر أنواعها أهمية:

أ- داء خزن الغليكوجين النمط الأول (داء فون جيرك Von Gierke)، هو اضطراب وراثي صبغي جسدي متنع ينجم عن غياب إنزيم الغلوكوز-١- فوسفتاز في الكبد والكلية ومخاطية الأمعاء أو عن نقص فعاليته. يقسم النمط الأول إلى شكلين هما النمط الأول أ، والنمط الأول ب، يحدث في كليهما نقص تحويل الغلوكوز -١- فوسفات إلى غلوكوز في الكبد وذلك من خلال حل الغليكوجين

واستحداث السكر.

قد يتظاهر النمط الأول من أدواء خزن الغليكوجين في مرحلة الوليد بنقص سكر وحماض لبني، ولكن التظاهر الأكثر شيوعاً هو ضخامة الكبد أو الاختلاجات بنقص الشكر، أو كلاهما معاً وذلك بعمر ٣-٤ شهور. يكون شكل هؤلاء الأطفال مميزاً بوجه يشبه الدمية مع امتلاء الوجنتين ونحول الأطراف نحولاً نسبياً وقصر القامة، وتبارز البطن بسبب ضخامة الكبد، تضخم كذلك الكليتان في حين يبقى الطحال والقلب طبيعيين.

التغيرات الكيميائية الحيوية المميزة لهذا المرض هي نقص السكر والحماض اللبني اللذان يحدثان بعد فترة قصيرة من الصيام، إضافة إلى ارتفاع حمض البول والشحوم في الدم. وتبقى إنزيمات الكبد طبيعية. تبدي خزعة الكبد تضخم الخلايا الكبدية بسبب تراكم الغليكوجين والشحوم، وقد يرافق ذلك تليف خفيف (الشكل رقم)).



تنطبق الموجودات المذكورة على الشكلين، ولكن النمط الأول ب يتميز بحدوث أخماج جرثومية متكررة ناجمة عن نقص المعتدلات وخلل وظيفتها، وقد يرافقه حدوث تقرحات في الضم وفي مخاطبة الأمعاء.

يوضع التشخيص حالياً بوساطة تحليل الطفرات المعتمد على الدراسة الجيئية، مما أدى إلى الاستغناء عن خزعة الكبد.

المالجة: تهدف المالجة إلى الحفاظ على سكر الدم ضمن الحدود الطبيعية. ويتم ذلك بتسريب السوائل السكرية تسريباً مستمراً عبر أنبوب أنفى معدى للمحافظة

على قيم سكر دم طبيعية في أثناء الليل، أو بإعطاء نشاء النرة غير المطبوخ في وجبات متعددة في أثناء النهار ليتحرر الغلوكوز منه ببطء ويحافظ على قيم سكر الدم. تتضمن المعالجة أيضاً تحديد السكروز والفركتوز واللاكتوز والسورييتول أو تجنب إعطائها، وقد يكون زرع الكبد شافياً، يلجأ إليه للمرضى الذين حدثت لديهم أورام كبدية، أو اضطرابات استقلابية معندة على المعالجة الدوائية، أو قصور كبدي أو كلاهما معاً.

الإندار: كان العديد من المرضى في الماضي يتوفون بأعمار صغيرة، ولكن التشخيص الباكر والمعالجة الفعالة حسنت الإندار مع بقاء المضاعفات الكلوية وتشكل الأورام الغدية الكبدية واحتمال تسرطنها عقابيل خطيرة للمرض.

ب- داء خزن الغليكوجين النمط الثالث: هو اضطراب وراثي صبغي جسدي متنح ينجم عن نقص فعالية الإنزيم مزيل تفرع الغليكوجين glycogen debranching، يؤدي إلى تدرك الغليكوجين تدركا ناقصا وتراكمه اللاطبيعي. يؤدي عوز هذا الإنزيم إلى ضخامة الكبد، ونقص السكر، وقصر القامة، ودرجات مختلفة من اعتلال العضلات الهيكلية واعتلال العضلة القلبية. وقد يضخم الطحال وتبقى الكليتان طبيعيتين.

تتحسن الأعراض في معظم المرضى، وتتراجع الضخامة الكبدية مع تقدم العمر وتزول بعد البلوغ، يكون الضعف العضلي في الإصابة العضلية خفيضاً في أثناء الطفولة ويزداد ليصبح شديداً بعد العقد الثالث أو الرابع من العمر. مخبرياً يشاهد نقص سكر الدم وارتفاع الشحوم، وترتفع إنزيمات الكبد والخلون ارتفاعاً واضحاً مقارنة بالنمط الأول مع بقاء مستوى اللاكتات وحمض البول ضمن الحدود

يوضع التشخيص بمعايرة فعالية الإنزيم في الكبد أو العضلات أو الكريات الحمر أو الأرومات الليفية الجلدية المزروعة cultured skin fibroblasts. وقد يكون تحليل الطفرات طريقة تشخيص غير غازية في معظم المرضى.

الطبيعية. قد يرتضع المستوى المصلى للكرياتين كيناز CK

في الإصابة العضلية.

المعالجة: لا يحتاج المرضى إلى تحديد الفركتوز والغالاكتوز في الحمية، ويكفي حين حدوث نقص السكر إعطاء وجبات متعددة غنية بالسكريات مع نشاء الذرة، كما إن الحمية الغنية بالبروتين قد تكون فعالة في منع حدوث نقص السكر.

ج- داء خزن الغليكوجين النمط الرابع (داء أندرسون

Andersen): هو اضطراب وراثي صبغي جسدي متنح ينجم عن عوز الإنزيم المفرع branching enzyme، ويؤدي إلى تراكم غليكوجين طبيعي سيئ الانحلال يشبه في بنيته الأميلوبكتين.

يتميز الشكل التقليدي والأكثر شيوعاً بتشمع كبد مترقر يتظاهر خلال الـ ١٨ شهراً الأولى من الحياة بضخامة كبدية طحالية مع فشل نمو. يترقى التشمع ويؤدي إلى فرط توتر وريد الباب وحبن، ودوائي مريء، وينتهي بقصور كبد يؤدي للوفاة بعمر ٥ سنوات.

يعتمد التشخيص الأكيد على إثبات وجود نقص فعالية الإنزيم المضرع في الكبد، والعضلات والأرومات الليفية الجلدية المزروعة أو الكريات البيض، ويمكن التشخيص قبل الولادة بمعايرة فعالية الإنزيم في الخلايا السلوية amniocytes أو خلايا الزغابات المشيمية.

المالجة: لا توجد معالجة نوعية. وزرع الكبد المجرى للمصابين بقصور كبدي ما زالت نتائجه بعيدة المدى مجهولة.

د- داء خزن الغليكوجين النمط السادس: هو اضطراب وراثي صبغي جسدي متنح ينجم عن عوز إنزيم الفوسفوريلاز phosphorylase الكبدية. السير السريري سليم ويتظاهر بضخامة كبد وتأخر النمو في مرحلة الطفولة الباكرة، من دون إصابة القلب أو العضلات المحيطية. تتراجع الضخامة الكبدية ويتحسن تأخر النمو مع العمر ويزول بمرحلة البلوغ. يعتمد التشخيص على المعايرة الإنزيمية في خزعة الكبد. المعالجة عرضية، والحمية متعددة الوجبات والغنية بالسكريات فعالة لمنع حدوث نقص السكر.

هـ - داء خزن الغليكوجين النمط التاسع (عوز الفوسفوريالاز كيناز phosphorylase kinase): يمثل هذا النمط مجموعة متغايرة من أدواء خزن الغليكوجين تنجم عن العوز بعدة إنزيمات. يفضل تصنيفها بحسب العضو المصاب وطريقة الوراثة.

عوز الفوسفوريلاز كيناز الكبدية المرتبط بالصبغي X: يتظاهر بعمر ١-٥ سنوات بتأخر نمو وضخامة كبدية تكشف عرضاً. وارتفاع الكولسترول والشحوم الثلاثية وإنزيمات الكبد ارتفاعاً بسيطاً. تتراجع الضخامة الكبدية وتعود الفحوص الكيميائية إلى الحد الطبيعي مع العمر.

عوز الفوسفوريالاز كيناز الكبدية والمضلية الصبغي المبعدي Autosomal؛ الأعراض البارزة في هذا النمط هي

الضخامة الكبدية وتأخر النمو اللذان يظهران في الطفولة الباكرة، وقد يبدى بعض المرضى نقص مقوية عضلية.

عوز الفوسفوريالاز كيناز الكبدية الصبغي الجسدي: يتظاهر المرض بنقص سكر متكرر ويصاب المرضى بتشمع كبد مترق.

عوز الموسفوريلاز كيناز العضلية النوعية، يتظاهر المرض بتشنجات عضلية وبيلة ميوغلوبين بعد الجهد. أو بضعف وضمور عضلي مترق، من دون ضخامة كبدية أو قلبية. تكون فعالية الفوسفوريلاز كيناز ناقصة في العضلات وطبيعية في الكبد والكريات الدموية.

عوز الفوسفوريالاز كيناز المقتصر على القلب: يتظاهر المرض باعتلال العضلة القلبية في مرحلة الرضاعة يترقى بسرعة إلى قصور قلب ثم الوفاة، ويكون عوز الفوسفوريلاز كيناز مقتصراً على القلب. الإصابة مميتة ولا يوجد معالجة سوى زرع القلب.

عوز مصنعة (مخلّقة) الغليكوجين (النمط صفر)

Glycogen synthetase deficiency يحدث في هذا النمط نقص مخزون الغليكوجين في الكبد، ويتظاهر المرض في مرحلة الرضاعة بنعاس وشحوب وقياء ووهن وأحيانا اختلاج وذلك في الصباح الباكر قبل تناول وجبة الإفطار، يرافق هذه الأعراض نقص سكر الدم وارتضاع الخلون في الدم.

ويتم تأكيد التشخيص بمعايرة فعالية الإنزيم بخزعة الكبد، أو بتحديد الطفرة بالدراسة الجينية، المعالجة بإعطاء وجبات متعددة غنية بالبروتين، وإعطاء نشاء الذرة غير المطبوخ قبل النوم.

و-داء خزن الغليكوجين الكبدي مع متلازمة فانكولي [Fanconi-Bickel] بتظاهر هذا النمط بإصابة أنبوبية كلوية قريبة ونقص استخدام الغلوكوز والغالاكتوز، وتراكم الغليكوجين في الكبد والكلية. تبدأ الإصابة في السنة الأولى من العمر بفشل النمو وخرع وضخامة كبدية وكلوية. وتبدي الفحوص المخبرية بيلة سكرية وبيلة فوسفاتية وبيلة حموض أمينية معممة، مع مظاهر شعاعية للخرع، ولا توجد معالجة نوعية.

٧- أدواء خزن الفليكوجين العضلية:

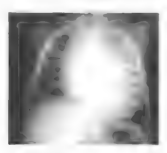
يشكل الغليكوجين في العضلات الركيزة لتوليد الـ ATP من أجل التقلص العضلي. تقسم أدواء خزن الغليكوجين العضلية إلى مجموعتين رئيسيتين، تتظاهر الأولى باعتلال عضلة قلبية ضخامي وضعف العضلات الهيكلية وضمورها

المترقي، وتتضمن داء خزن الغلوكوجين النمط الثاني. وتسبب المجموعة الثانية اضطرابات الطاقة العضلية التي تتظاهر بألم عضلي وعدم تحمل الجهد وبيلة ميوغلوبين myoglobinuria ، مع استعداد للتعب بسرعة، وتتضمن النمط الخامس والسابع.

ا- داء خرن الغليكوجين النهط الثاني (داء بومب متنح disease) داء بومب هو اضطراب وراشي صبغي جسدي متنح تبلغ نسبة حدوثه نحو ١ لكل ٤٠,٠٠٠ ولادة حية يعزى إلى عوز إنزيم α - ١,٤٠ غلوكوزيداز الحامضية، وهو الإنزيم المسؤول عن تدرك الغليكوجين في الجسيمات الحالة في العديد من الأنسجة والخلايا ولاسيما في خلايا عضلة القلب والعضلات الهيكلية والعضلات الملك.

تختلف التظاهرات السريرية باختلاف شكل المرض، ففي الشكل ذي البدء الباكر يتظاهر المرض خلال الأشهر الأولى من العمر بنقص مقوية وضعف عضلي معمم وضخامة كبدية واعتلال عضلة قلبية ضخامي تتلوه الوفاة بعمر السنة عادة. أما الشكل الشبابي والكهلي ذو البدء المتأخر فيتظاهر بضعف عضلي مترق ببطء يبدأ في أي عمر، وأكثر العضلات تأثراً عضلات زنار الحوض والعضلات جانب الفقرية وعضلة الحجاب الحاجز، والقصور التنفسي هو سبب الوفاة.

تبدي الفحوص المخبرية ارتفاع إنزيمات العضلات وتظهر صورة الصدر في الشكل الطفلي ضخامة قلبية شديدة. يؤكد التشخيص بإجراء معايرة الإنزيم في العضلات، وفي الأرومات الليفية الجلدية المزروعة وبقعة الدم الجافة أو كريات الدم البيض، كما يمكن تشخيص الشكل الطفلي في أثناء الحمل (الشكل ٢).



الشكل (٢)

المعالجة محدودة بالمعالجات الداعمة واللطفة، وقد تفيد الحمية عالية البروتين في الشكل الكهلي.

ب - داء خزن الغليكوجين النمط الخامس (داء ماك آردل McArdle): هو اضطراب وراثي صبغي جسدي متنح ينجم عن نقص فعالية الفوسفوريلاز العضلية مما يؤدي إلى نقص حل الغليكوجين وتوليد الـ ATP في العضلات ثم تراكم الغليكوجين فيها.

تظهر الأعراض في الطفولة المتأخرة أو في الكهولة، وتتميز بعدم تحمل الجهد مع تشنج وألم عضلي، وتحدث بعد الجهد بيلة ميوغلوبين تائية لانحلال العضلات، ويكون مستوى الكرياتين كيناز المصلية CK مرتفعاً في أثناء الراحة ويزيد ارتفاعه بعد الجهد. ويؤكد التشخيص بإجراء المعايرة الإنزيمية في العضلات.

المعالجة بتجنب التمارين المجهدة، وقد يحسن إعطاء السكروز قبل الجهد من التحمل، وكذلك الحمية الغنية بالبروتين قد تحسن تحمل العضلات ووظيفتها في بعض المرضى.

ج - داء خزن الفليكوجين النمط السابع: هو اضطراب وراثي صبغي جسدي متنح ينجم عن نقص فعالية الفوسفوروكيناز العضلية، وهو إنزيم أساسي منظم لتحلل السكر glycolysis.

يتظاهر هذا النمط بعدم تحمل الجهد وقد يرافقه غثيان وقياء، وتكون الأعراض أشد بعد وجبة غنية بالسكريات. هنالك شكلان لهذا النمط يتظاهر الأول بمرحلة الرضاعة بضعف عضلي مترق بسرعة مؤدياً إلى الوفاة بعمر نحو ٤ سنوات، ويتظاهر الشكل الثاني في الكهول بضعف عضلى ثابت مترق ببطء.

يتم التشخيص بالدراسة الإنزيمية في العضلات، ولا يوجد معالجة نوعية ولكن ينصح بتجنب التمارين المجهدة لمنع حدوث هجمات التشنج العضلي وبيلة الميوغلوبين.

ثانياً- أدواء خزن الشحوم:

تشكل أدواء خزن الشحوم مجموعة واسعة من الاضطرابات الناجمة عن عوز وراثي في إنزيمات هيدرولاز الجسيمات الناجمة عن عوز وراثي في إنزيمات هيدرولاز الجسيمات الحالة lysosomal hydrolase مؤدية إلى تراكم الركائز المختلفة بحسب الإنزيمات الناقصة التي يشكل السيراميد ceramide البنية الأساسية فيها، ومنه تشتق مختلف أنواع السفنغوليبيد sphingolipid. يتم استقلاب السفنغوليبيد في النسيج العصبي والأعضاء الحشوية من السفنغوليبيد في النسيج العصبي والأعضاء الحشوية من خلال سلسلة من التفاعلات التي تتواسطها الإنزيمات والتي يؤدي خلل كل واحدة منها إلى مرض وراثي مختلف.

الخلوية، ويؤدي تراكمها الناجم عن خلل تدركها إلى تبدلات وظيفية وشكلية وتظاهرات سريرية تميز أدواء خزن الشحوم. يؤدي تراكم الغليكوسفنفوليبيد والبحارة glycosphingolipids المترقي في الجهاز العصبي المركزي إلى تنكس عصبي، في حين قد يؤدي تراكمها في الخلايا الحشوية إلى ضخامة حشوية، وشذوذات هيكلية وارتشاحات رئوية، وتظاهرات أخرى.

تعتمد الاختبارات التشخيصية على معايرة الفعالية الإنزيمية في الأرومات الليفية المزروعة أو في الكريات البيض. في معظم الاضطرابات يمكن تحديد الحَمَلة، كما يمكن إجراء التشخيص قبل الولادة، لأن معرفة التشخيص الأكيد ضرورية لإجراء الاستشارة الوراثية. الوراثة صبغية جسدية متنحية في جميع هذه الاضطرابات ماعدا داء فابري المرتبط بالصبغي X.

١- داء الفانفليوزيد GM1 gangliosidosis 1 (لا و الأكثر شيوعاً يظهر في مرحلة الرضاعة الباكرة.
 والثاني يظهر في مرحلة الشباب، ينجم كلاهما عن نقص فعالية إنزيم بيتا - غالاكتوزيداز β-galactosidase.

يبدو الشكل الأول سريرياً في الوليد بضخامة كبدية طحالية ووذمات واندفاعات جلدية يليه حدوث تدهور روحي حركي مترق، وللأطفال المصابين سحنة خاصة، وتشاهد بقعة الكرز في قعر العين في ٥٠٪ منهم.

الشكل الثاني يظهر في أعمار مختلفة بأعراض عصبية تتضمن الرنح والرتة والتأخر العقلي والتشنج، التدهور بطيء وقد يعيش المصابون حتى العقد الرابع من العمر. يؤكد التشخيص بمعايرة فعالية الإنزيم، ولا يوجد معالجة نوعية لأي من الشكلين.

٢- داء الغانفليوزيد٢ GM2 gangliosidosis 2 يتضمن داء تاي - ساكس Tay-Sachs وداء ساندهوف Sandhoff وينجم كلاهما عن نقص فعالية إنزيم بيتا-هيكزوزأمينيداز β-hexosaminidase وتراكم الغانغليوزيد٢ في الجهاز العصبي المركزي على نحو رئيسي، ولكل من المرضين ثلاثة أشكال طفلي وشبابي وكهلي بحسب العمر حين بدء الأعراض السريرية، وكلاهما يورث بصفة صبغية جسدية متنحية، مع ميل لحدوث داء تاي - ساكس في اليهود.

يتطور المصابون بداء تاي - ساكس الطفلي بشكل طبيعي حتى عمر ٤-٥ شهور، ثم يبدأ تراجع المهارات الحركية ووجود بقعة الكرز بفحص قعر العين. يكون الرأس كبيراً من دون استسقاء ويموت المصاب بعمر ٤-٥ سنوات. يتظاهر الشكل

الشبابي برنح ورتة وقد لا تشاهد بقعة الكرز.

التظاهرات السريرية لداء ساندهوف مشابهة لما في داء تاي - ساكس ماعدا وجود ضخامة كبدية طحالية.

يوضع التشخيص بمعايرة الإنزيم في كريات الدم البيض، والتشخيص قبل الولادة ممكن، كما يمكن تحديد الحملة بالمعايرة الإنزيمية أو بالدراسة الجزيئية الجينية. لا توجد معالجة لهذين المرضين حالياً.

٣- داء غوشر Gaucher's disease داء غوشر هو داء خزن الجسيمات الحالة lysosomal storage disease الأجهرة الإحسيمات الحالة وهو داء خزن الشحوم متعدد الأجهرة يتظاهر باضطرابات دموية وضخامة حشوية وإصابة هيكلية. لداء غوشر ثلاثة أشكال سريرية بحسب غياب الإصابة العصبية أو وجودها وتطورها: الشكل الأول أو الكهلي، والشكل الثاني أو الطفلي، والشكل الثالث أو الشبابي، ويقدر الشكل الأول بنحو ٩٩٪ من الحالات. ينجم داء غوشر عن نقص فعالية بيتا غلوكوزيداز الحامضية acid β-glucosidase الذي يؤدي إلى تراكم الغلوكوزيل سيراميد في خلايا الجهاز الشبكي البطاني.

تبدأ التظاهرات السريرية في الشكل الأول ما بين الطفولة الباكرة والكهولة المتأخرة بضخامة كبدية طحالية وكدمات وإعياء وألم عظمي. تترقى الضخامة الطحالية وتتطور الإصابة العظمية التي تتظاهر بألم عظمي وكسور مرضية مع علامات شعاعية. ويتظاهر نقص الصفيحات بالرعاف والكدمات، وينقص النمو مع بقاء التطور الروحي والذكاء طبيعيين.

تعد خلية غوشر المشاهدة في الجهاز الشبكي البطاني ولاسيما في نقي العظم السمة الميزة لداء غوشر، ووجودها يوجه بشدة لتشخيصه (الشكل ٣).

الشكل الثاني من داء غوشر اقل شيوعاً ويتظاهر بتنكس عصبي - سريع الترقي يبدأ بمرحلة الرضاعة - وضخامات حشوية شديدة وفشل النمو، وتحدث الوفاة خلال السنتين الأوليين من العمر.

تراوح التظاهرات السريرية للشكل الثالث من داء غوشر





ما بين الشكلين السابقين وتبدأ بمرحلة الطفولة، وتحدث الوفاة بعمر ١٠-١٥ سنة.

يوجه للتشخيص كشف خلية غوشر ببزل النقي، ويتأكد التشخيص بمعايرة فعالية الإنزيم في الكريات البيض أو الأرومات الليفية المزروعة. ويحدد الحملة بالمعايرة الإنزيمية ويؤكد ذلك بالدراسة الجيئية الجزيئية، والتشخيص ممكن في آثناء الحمل.

تتضمن معالجة الشكل الأول المعالجة بالإعاضة الإنزيمية، وزرع النقي شاف ولكن يرافقه نسبة مراضة ووفيات عالية مما يحد تطبيقه. المعالجة بالإعاضة الإنزيمية في الشكلين الثاني والثالث تحسن الضخامة الحشوية ولكنها لا تؤثر في الإصابة العصبية.

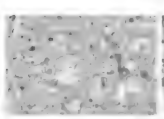
4- داء نيمان بيك Neimann-Pick disease. لداء نيمان بيك ثلاثة أشكال تورث بصفة صبغية جسدية متنحية وتبدي تظاهرات سريرية مختلفة. ينجم الشكلان أ و بعن نقص فعالية السفنغوميليناز الحامضية acid عن نقص فعالية السفنغوميليناز الحامضية sphingomyelinase مما يؤدي إلى تراكم السفنغوميلين في البالعات macrophage أما الشكل ج فينجم عن شذوذ نقل الكولسترول مؤدياً إلى تراكم السفنغوميلين والكولسترول في الجسيمات الحالة.

يتميز الشكل أ بمظهر طبيعي حين الولادة، ثم تحدث ضخامة كبدية طحالية واعتلال العقد اللمضاوية المعتدل، وتأخر التطور الروحي الحركي ثم الوفاة بعمر ٣ سنوات تقريباً.

السير والتظاهرات السريرية للشكل ب أكثر اختلافاً، ويشخص المرض في معظم الحالات في مرحلة المرضاعة أو الطفولة حين تكشف الضخامة الحشوية في أثناء فحص منوالي.

يتظاهر الشكل ج بيرقان مديد في الوليد، ثم يعاني تدهوراً عصبياً يترقى ببطء.

إن وجود خلايا نيمان بيك الوصفية في رشافة نقي العظم توحي بالتشخيص الذي يؤكد بمعايرة فعالية الإنزيم في الكريات البيض والأرومات الليفية المزروعة، أو الأرومات اللمفاوية (الشكل ٤).



الشكل (٤)

ليس هنائك معالجة نوعية لداء نيمان بيك. تتضمن الإمكانات المستقبلية للمعالجة الإعاضة الإنزيمية والمعالجة الجينية.

ه خابري: Fabry's disease هوداء غير شائع من أدواء خزن الجسيمات الحالة يورث بصفة متنحية مرتبطة بالصبغي X، ينجم عن عوز إنزيم ألفا- غالاكتوزيداز الذي يؤدي إلى تراكم الغليكوسفينغوليبيد في الجسيمات الحالة للخلايا البطانية للأوعية وخلايا العضلات الملس.

يصيب داء فابري الجلد والكلية والقلب والرئة والأمعاء والدماغ، ويتظاهر بتقران وعائي angiokeratomas. وإصابة وعائية في الكلية والقلب والدماغ، وتنجم الوفاة عن القصور الكلوي أو الإصابة الوعائية القلبية أو الدماغية.

يتأكد التشخيص بمعايرة فعالية الإنزيم في الكريات البيض والأرومات الليفية المزروعة، أو الأرومات اللمفاوية. وحديثاً أصبح بالإمكان تطبيق المائجة بالإعاضة الإنزيمية.

1-الداء الفوكوزيدي Fucosidosis هو داء وراثي صبغي جسدي متنح ينجم عن عوز إنزيم ألفا- فوكوسيداز α-fucosidase ، يتظاهر في السنة الأولى من العمر بتأخر التطور وضخامة كبدية طحالية وسحنة خشنة . تترقى الإصابة العصبية وتحدث الوفاة بمرحلة الطفولة. ولا يوجد معالجة نوعية لهذا المرض.

Metachromatic المنيضاء المتبدل اللون البيضاء المتبدل اللون البيضاء البيضاء المتبدل اللونيم آريل سلفتاز أ eukodystrophy الذي يؤدي إلى خزن الشحوم في المادة البيضاء مؤدياً إلى زوال النخاعين وتنكس الجهاز العصبي. يتظاهر الشكل الطفلي بين عمر ١ (١٩٨ شهراً بتهيج وفرط استثارة وعدم القدرة على المشي ويتلو ذلك الشلل الرباعي، وتحدث الوفاة في العقد الأول من العمر. ويؤكد التشخيص بالمعايرة الإنزيمية. والمعالجة ملطفة وداعمة.

٨- داء فارير Farber's disease ينجم عن عوز إنزيم السيراميداز وتراكم السيراميد في الأنسجة المختلفة. قد تبدأ الأعراض في السنة الأولى من العمر بألم وتورم مفصلي مع تشكل عقيدات، كما يحدث فشل النمو. قد تحدث الوفاة في العشرينات من العمر بسبب ذات الرئة المتكررة، ولا توجد لهذا المرض معالجة نوعية.

ثالثاً- أنواء عديدات السكريد المخاطية:

هي مجموعة أمراض وراثية مترقية تنجم عن طفرات في الجينات السؤولة عن إنزيمات الجسيمات الحالة اللازمة

لتدرك الغليكوز أمينوغليكان glycosaminoglycans الذي يمثل سلسلة طويلة معقدة من السكريات، وإن فشل تدرك الغليكوز أمينوغليكان الناجم عن غياب إنزيمات الجسيمات الحالة أو نقص فعاليتها يؤدي إلى تراكم هذه المادة ضمن الجسيمات الحالة مسبباً زيادة حجمها ضمن الخلية ما يؤثر في وظيفتها مؤدياً إلى التظاهرات السريرية والشعاعية والكيميائية الحيوية التي تختلف باختلاف الإنزيم المصاب.

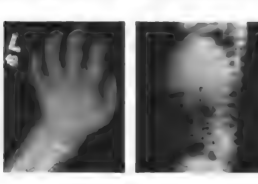
وهذه الأدواء هي اضطرابات وراثية صبغية جسدية متنحية ماعدا داء هانتر الذي يورث بصفة متنحية مرتبطة بالصبغي X، وتراوح نسبة حدوثها الكلية ما بين ۴٫۵/ المدروثها الكلية ما الثالث.

١- النمط الأول من أدواء عديدات السكريد الخاطية: لهذا النمط طيف واسع من الأعراض السريرية يتراوح بين الشديد في داء هيرلير Hurler.
 والخفيف في داء شياي Scheie، وهو ينجم عن عوز إنزيم βليدرونيداز α-L-iduronidase.

أ- داء هيرلير، يبدو الطفل المصاب بداء هيرلير طبيعياً حين الولادة، وتبدأ الأعراض السريرية بالظهور ما بين عمر ٢٤-٦ شهراً بضخامة كبدية طحالية وسحنة خشنة وتغيم القرنية، وكبر اللسان وتبارز الجبهة، وقسط مفصلي وقصر القامة، وخلل تعظم متعدد dysostosis multiplex، مع تقدم الأفة تحدث إصابات دسامية، وتنجم الموفاة عن المضاعفات القلبية والداء الانسدادي بالطرق الهوائية والأخماج التنفسية.

تبدي صور العظام الشعاعية علامات خلل تعظم متعدد وصفية تتظاهر بثخانة الأضلاع مع فقرات بيضوية الشكل وخشونة الشبكة العظمية وضخامة المشاش وعدم انتظامه (الشكل ٥).

ب- داء شیای: هو شکل خفیف پتظاهر بقسط مفصلی





وداء أبهري وتغيم القرنية وخلل تعظم خفيف. تبدأ الأعراض بعد عمر ٥ سنوات، ويكون الذكاء والطول طبيعيين، ولكن الإصابة المفصلية والعينية شديدة.

ج - داء هيراير- شياي: هو شكل متوسط بين الشكلين السابقين، تبدأ الأعراض فيه بعمر بين ٣ - ٨ سنوات بإصابة عظمية مع ذكاء طبيعي ويعيش المصابون حتى الكهولة.

Y- النمط الثاني من أدواء عديدات السكريد المخاطية (داء هائتر عن عوز إنزيم (داء هائتر عن عوز إنزيم Hunter)؛ ينجم داء هائتر عن عوز إنزيم iduronate 2-sulfatase السريرية واسع، تبدأ الإصابة بين عمر ٢٠ - ٤ سنوات وتحدث الوفاة بين عمر ١٠ - ١٥ سنة. أما الأشكال الخفيفة فيعيش المصابون بها فترة ided.

7- النمط الثالث من أدواء عديدات السكريد المخاطية (داء سانفيليبو Sanfilippo)؛ للنمط الثالث من أدواء عديدات السكريد المخاطية أريعة أشكال متغايرة وراثياً ولكنها متشابهة سريرياً، وتكون إصابة الجهاز العصبي المركزي شديدة والتظاهرات الجسدية خفيفة، وهذا التفاوت مميز لداء سانفيليبو. تبدأ الأعراض بين عمر ٢ - ٢ سنوات في طفل يبدو طبيعياً سابقاً. تتدهور الناحية العصبية بشدة في معظم المرضى بين عمر ٦ - ١٠ سنوات.

4- النمط الرابع من أدواء عديدات السكريد المخاطية (داء موركيو Morquio)؛ للنمط الرابع من أدواء عديدات السكريد المخاطية شكلان، يتظاهر كلاهما بقزامة على حساب الجذع وترسبات ناعمة في القرنية، مع المحافظة على على ذكاء طبيعي.

٥ – النمط السادس من أدواء عديدات السكريد المخاطية (Maroteaux-Lamy)؛ يتظاهر النمط السادس من أدواء عديدات السكريد المخاطية بإصابة جسدية تراوح بين الشديدة والخفيفة كما في النمط الأول، ولكن مع المحافظة على ذكاء طبيعي. تتميز الإصابة في الشكل الشديد بتغيم القرنية وقسط مفصلي، وإصابة قلبية دسامية، واستسقاء الرأس، وخلل تعظم متعدد.

7 - النمط السابع من أدواء عديدات السكريد المخاطية (Sly): للنمط السابع من أدواء عديدات السكريد المخاطية طيف واسع من التظاهرات السريرية، يبدو الشكل الأشد بخزب جنيني مشيمي مميت قد يكشف في الحياة الرحمية بالفحص بالأمواج فوق الصوتية، في حين يمكن أن تستمر حياة بعض الولدان عدة شهور.

التشخيص: يتم التوجه لتشخيص أدواء عديدات

السكريد المخاطية بإجراء صور شعاعية للصدر والعمود الفقري والحوض واليدين تبدي علامات خلل التعظم، ويدعم ذلك تحري اطراح الغليكوزأمينوغليكان في البول. ولكن تأكيد التشخيص يعتمد على المعايرة الإنزيمية في المصل والكريات البيض أو الأرومات الليفية المزروعة. التشخيص في أثناء الحمل ممكن باستخدام خلايا السائل السلوى أو خزعة الزغابات المشيمية.

المالجة: يؤدي زرع النقي أو زرع دم الحبل السري إلى تحسن سريري واضح في الأنماط ١ و٢ و٦.

وجد أن المعالجة بالإعاضة الإنزيمية للأنماط ١ و٢ و٦ تنقص الضخامة الحشوية وتحسن معدل النمو وحركة المفاصل. وقد تكون المعالجة الأفضل جمع المعالجة بالإعاضة الإنزيمية وزرع الخلايا الجذعية.

رابعاً- أدواء الشحوم المخاطية mucolipidosis:

أدواء الشحوم المخاطية أمراض نادرة تورث بصفة صبغية جسدية متنحية، وهي تنجم عن خلل في نقل إنزيمات الجسيمات الحالة، وتتظاهر سريرياً بمظاهر تشبه داء هيرلير. يؤكد التشخيص بالمعايرة الإنزيمية في المصل وفي الجسيمات الحالة، والمعالجة عرضية.

I-cell النمط الثاني من أدواء الشحوم المخاطية disease و disease يشبه هذا المرض داء هيرلير مع غياب طرح عديدات السكريد في البول. يكون الوزن حين الولادة ناقصا في بعض المصابين مع سحنة خشنة وضخامة لسان، وتحدد حركة المفاصل ونقص المقوية. يترقى المرض سريعاً ويؤدي إلى الوفاة بعمر 6 - ٨ سنوات.

٧- النمط الثالث من أدواء الشحوم المخاطية Pseudo-Hurler polydystrophy هو شكل أخف من السابق ويدؤه أكثر تأخراً، يبدو المصابون بعمر ٢-٤ سنوات بقصر القامة وقسط مفصلي، وتترقى الإصابة ليتخرب مفصل الورك. تتضمن الإصابة العينية تغيم القرنية واعتلال الشبكية، وتحدث الإصابة القلبية مع نهاية العقد الثاني من الحياة، ويعيش بعض المصابين حتى العقد الرابع أو الخامس من العمر.

خامساً- أدواء البروتينات السكرية:

هي أمراض تنجم عن عوز الإنزيمات المسؤولة عن تدرك قليل السكاريد oligosaccharide، وهي تورث بصفة صبغية جسدية متنحية، سيرها مترقً مع مظاهر سريرية تشبه المظاهر المشاهدة في أدواء عديدات السكريد، وتتضمن galactosialidosis; والغلاكتوسياليدوز

أمواء الاختزان

وأسبارتيل غلوكوزامينيوريا aspartylglucosaminuria، وألفا-مانوسيدوز α-mannosidosis. يبدي جميع المصابين بهذه الأمراض سحنة خشنة ومظاهر إصابة عصبية مختلفة

وإصابة عظمية وحشوية. ليس لهذه الأمراض معالجة نوعية، وهنالك محاولات للمعالجة بزرع النقي.

اعتلالات الدماغ الاستقلابية في الأطفال

سميربقلة

تعدا اعتلالات الدماغ الاستقلابية في encephalopathies جزءا مهما من الأمراض العصبية في الأطفال، وتتميز باعتلال دماغي مترق خلافا للاعتلالات الدماغية الثابتة التي تشاهد في تشوهات الدماغ أو في الاضطرابات الصبغية. وتقييم ترقي الأعراض العصبية ليس بالأمر السهل دوما في الأطفال، ومن الصعوبات الأخرى في تشخيص هذه الأمراض حدوث بعضها بشكل نوب حادة تشبه الحالات الخمجية. ولسهولة التوجه للتشخيص يمكن الاعتماد على العمر حين بدء الأعراض عمرية (وليد - رضيع - طفل) أنماط معينة من التظاهرات على تحديد المرض.

أولاً - في الوليد newborn:

الجنين محمي إلى حد ما من التظاهرات الاستقلابية، فالأم قادرة على استقلاب المركبات التي لا يمكن للجنين أن يستقلبها. لهذا من الشائع وجود فاصلة حرة بين الولادة وظهور الأعراض العصبية. وتتظاهر اضطرابات الحموض الأمينية واضطرابات حلقة البولة بعد أن يبدأ الوليد بتناول البروتينات. تكون التظاهرات العصبية لهذه الأمراض في هذا العمر غير نوعية وعلى الطبيب أن يتنبه لاحتمال وجود اضطراب استقلابي في الوليد الذي لديه:

- ١- اضطراب الوعي الذي يحدث بعيداً عن فترة المخاض
 والولادة أو بغياب قصة نقص التأكسج.
- ٢- اضطراب المقوية والوضعة وغياب الحركة العفوية.
 - ٣- اضطراب حلقة النوم الصحو.
 - ٤- اضطراب حركات العين.
 - ٥- اختلاجات.

٦- أعراض أخرى مختلفة كنوب توقف التنفس المتأخرة،
 وضعف الرضاعة والقياء، وكثيراً ما يشك لدى هؤلاء
 بالخمج، ولكن التقييم يكشف السبب.

وهناك بعض المظاهر السريرية (ليست حصراً عصبية) التي إن صودفت تزيد من احتمال الإصابة، وهي:

١- صعوبات التغذية (قياء، أو صعوبة البلع) التي تحدث
 بعد فترة من الرضاعة الطبيعية (اضطرابات الحموض
 الأمينية، والحموض العضوية وحلقة اليوريا).

٢- فرط التهوية (حماض).

maple رائحة خاصة في البول كداء بيلة شراب القيقب syrup urine disease (MSUD) وبيلة حمض الإيزوفاليريك isovaleric acid

4- مظاهر شكلية جسمية خاصة متلازمة Zellweger. اضطراب عديدات السكاريد المخاطية.

- ٥- ضخامة كبدية طحالية (أدواء الخزن).
- ٦- اعتلال العضلة القلبية (اضطرابات المتقدرات، داء بومب Pompe).

۷- كلية عديدة الكيسات وأدواء البيروكسية peroxisome وعيوب الحموض العضوية.

٨- الساد، واضطرابات الجلد والأشعار (أدواء البيروكسية، عيوب الحموض العضوية).

ويكون التقييم العام لهؤلاء المرضى - رغم أنه قد يتغير مع كل حالة بحسب الوضع السريري والموجودات المخبرية الأولية - كالتالى:

١- تحديد التظاهرات السريرية الموحية بالمرض العصبي
 العضلي. ويتضمن ذلك تحري القصة العائلية للأطفال
 المصابين وغياب العلامات المخبرية للخمج.

٧- مجموعة بدئية من التحاليل المخبرية تتضمن: تحري الكيتون في البول، وحمض اللبن في الدم وسكر الدم، والأمونيا والكارنيتين carnitine، وغازات الدم لتحري الحماض والمعاوضة التنفسية، وسكر السائل الدماغي الشوكي والبروتين وحمض اللبن.

ويتوصل بدلك إلى عدة مجموعات من الشنوذات:

أ- حماض كيتوني + نقص سكر دم: كما في بيلة الحموض الأمينية والعضوية، وداء خزن الغليكوجين الأول.

ب- حماض لبني كما في عوز البيروفات ديهيدروجيناز
 والبيروفات ديكاربوكسيلاز أو أعواز إنزيمات السلسلة
 التنفسية.

ج- فرط أمونيا الدم والقلاء التنفسي: كما في اضطرابات
 حلقة اليوريا.

د- نقص سكر دم لا كيتوني كما في عيوب أكسدة الحموض الدسمة المتقدري.

والخطوتان التاليتان (٣ و ٤) تتمان عادة معاً، وتسمحان بتقص ُ ادق لاحتمالات التشخيص:

٣- عينات من الدم والبول تؤخذ في أثناء المرض الحاد

لكشف الحالة في ذروة الأضطراب الاستقلابي. من أهم الفحوص:

- أ- رحلان الحموض الأمينية، وكارنيتين البلازما، وأسيل كارنيتين والغليسين.
- ب- الحموض الدسمة طويلة السلسلة جداً في البلازما.
 - ج- رحلان الحموض العضوية في البول.
- د حمض الفيتاني phytanic acid، والحموض الصفراوية في الدم والبول.
 - ه- عيار انزيمي نوعي.
 - و- خزعة كبد وعضلات...
- ٤- لما كان من المحتمل حدوث أذية دماغية إذا تأخر التدبير يُبدأ بعدد من العلاجات غير النوعية فور الشك باضطراب استقلابي عصبي ويعد أخذ العينات الدموية وإرسالها إلى المخبر، تتضمن هذه التدابير العلاجية:
 - أ- تحديد الوارد البروتيني.
 - ب- حقن غلوكوز وريدياً.
 - ج- البيكريونات للحماض.
- د- بنزوات الصوديوم لتسهيل الطرق البديلة للأمونيا.
- ه- الشيتامينات، ومنها B12 (٥٠٠ مكروغرام في اليوم) والـ biotin الملغ/يوم).
 - و- الكارنيتين (٢٠٠ ملغ/كغ/يوم على جرعتين).
 - ز- إمكانية التحال الصفاقي أو الدموي.
- هذه التدابير على الرغم من أنها غير نوعية، ولكنها كثيراً ما تسمح بتحسين الأعراض العصبية ريشما يُتوصل إلى التشخيص الأكيد.

ثانياً- الرضع الصغار (الرضاعة البكرة):

للاضطرابات الاستقلابية التي تظهر بين عمر شهر وعمر سنة، علامات سريرية مميزة نسبياً ذات أهمية في التشخيص التفريقي، يمكن تلخيصها في المجموعات التالية؛

۱- التقهقر العصبي أو فقدان الركائز التطورية: أهم المراض هذه المجموعة: داء ليغ Leigh، داء كراب Krabbe، داء كاناشان Niemann-Pick، داء كاناشان Gaucher، داء غوشر Gaucher، داء فاربر Farber.

٧- أعراض أو علامات عصبية فريدة تتضمن:

- أ- فرط مقوية مع فرط استشارة: داء Krabbe الداء الغانغليوزيدي Y GM2 gangliosidosis 2.
- ب- سوء وظيفة تنفسية متقطعاً: مع حماض استقلابي أو من دون ذلك (ليغ. عيوب حلقة اليوريا والكارنيتين).

- ج-رقصاً أو خلل مقوية: (داء ليغ، غلوتاريك آسيد يوريا).
 د- اضطرابات عينية: (تشوهات، وتنكس شبكية صباغي)،
 ويقعة الكرزة (الداء الغانغليوزيدي GMlgangliosidosis 1
 ، فارير...) وقد تترافق مع نوب رَمَعية عضلية (داء ألبرز Alpers).
- ٣- تظاهرات غير عصبية مهمة في التشخيص تتضمن:
- i- فشل النمو (داء ليغ، وفارير، ومنكه، وكانافان، وبومب). ب- ضخامة حشوية: أدواء غوشر GM1. Gaucher.
- ج- تبدلات شكلية: GM1 ومنكه ولو Lowe وزلويكُر Zellweger.
- د- تبدلات جلدية: الأشعار أو هيكيلية (فاربر وBiotinidase ومنكه و GM1 ولو وغوشر).
- ه- حماضاً أنبوبياً كلوياً، سوء وظيفة كبدية أو كظرية (لو Lowe).
- و- اندخالات في الكريات البيض (Farber, Gaucher) . GMI)

وتتضمن الدراسة المخبرية البدئية في هذا العمر:

- ١- عيار الغلوكوز، والأمونيا، وحمض اللبن، والأجسام
 الكيتونية والكارنيتين في الدم.
- ٢- عيار اللاكتات، والغلوكوز والبروتين في السائل
 الدماغي الشوكي.
- ٣- تقييماً عينياً يتضمن تخطيط كهربية الشبكية
 والفحص بالمصباح الشقي.
- ٤- تخطيط الأعصاب (سرعة النقل العصبي)
 والعضلات.
 - ٥- الرئين المغنطيسي MRI للدماغ.
- ٦- رحلان الحموض الأمينية في الدم، والحموض العضوية في البول، والحموض الدسمة في الدم.
- ٧- خزعة من النسيج المناسب (نقي عظام، أو ملتحمة...).
 يؤكد التشخيص لاحقاً بالاختبار النوعي.

ثالثاً- فترة الرضاعة المتأخرة (١-٣) سنة:

يظهر في هذا العمر العديد من الأمراض السابقة، وريما كانت بمظاهر سريرية مختلفة عن مظاهرها في العمر الأصغر، كما تظهر في هذا العمر أمراض أخرى لأول مرة. وهناك العديد من التظاهرات السريرية النوعية يجب الانتباه إليها:

١- اضطراب السير المترقي: مجموعة أدواء خزن الشحوم
 والأمراض التي تصيب السبيل الهرمي أو الأعصاب
 المحيطية أو كليهما معاً.

٢- رَنَح، عسر مقوية أو رَقَص كنعي: رنح توسع الشعريات.
 متلازمة Rett.

٣- الرمع العضلي myoclonus وجود ضعف قدرة بصرية يوحي بشدة على الداء الليبوفوسيني السيروئيدي Ceroid . lipofuscinosis

- ٤- اعتلال الدماغ (السبات) النوبي:
 - أ- عيوب الأكسدة B (متقدرية).
 - ب- عيوب حلقة اليوريا.
 - ج- اضطراب الكارنيتين.
- د- بيلات الحموض الأمينية (بروبيونيك، أو ميثيل مالونيك، أو بيلة شراب القيقب MSUD).
 - ه- بيلات الحموض العضوية.
- و- متلازمة ليخ، وعوز بيروفات ديهيدروجيناز، وعوز فروكتون و٦ بيفوسفات.
 - ٥- تشوهات هيكلية مترقية: أدواء عديدات السكاريد.
 رابعاً- الطفولة والراهقة:

لكثير من الأمراض التي تحدث بعمر باكر أشكال متأخرة، قد تظهر في هذا العمر مثل داء كراب وتاي- ساكس Tay- Sachs . والمظاهر السريرية الميزة للأمراض العصبية الاستقلابية في هذا العمر؛

١- تشنج مترقً: (الاعتلال العصبي النخاعي الكظري، والتشنج النصفي العائلي المترقي. والأشكال المتأخرة من حثل المادة البيضاء متغاير الصباغ، وداء كراب، وعوز الأرجينان، وGM2 وداء هالرفوردن- سباتر -Hallervorcton (Spatz)، وتتميز كل هذه الحالات بالترقي البطيء مع اشتراك المظاهر الحركية الروحية.

٧- رنح مخيخي (مع رمع عضلي، وسوء وتار، ورنح فريدرايخ).

٣- رمع عضلي: تظاهرة أساسية في MERRF، داء لافورا Lafora، سيال- دوزيس sial-dosis نمط II.

4- أعراض خارج هرمية: صمل، ورقص، وكنع، وخلل التوتر dystonia (سوء وتار)، وتميز التظاهر السريري لأدواء: ويلسون، هنتينغتون، هالرفوردن سباتز، ويعض الحماضات العضوية، والعديد من المتلازمات العائلية لخلل التوتر والرقص الكنعي، وبعض مرضى رنح توسع الشعريات يتظاهرون بخلل التوتر أو كنع أو بكليهما معاً.

٥- اعتلال عصبي أو إصابة عصبون حركي مترقُ: يشاهد
 الاعتلال العصبي المترقي في داء ريفسوم Refsum، وداء
 واعتلالات الأعصاب النشوانية العائلية amyloid، وداء

Tangier، وداء فابرى، والبورفيريا الحادة المتقطعة.

7- خلل روحي وتبدلات سلوكية: أمراض تتظاهر بإصابة منتشرة في الجهاز العصبي المركزي، بينها أمراض المتقدرات myoclnous epilepsy and ragged-red fibers (MERRF), mitocondrial encephalopathy lactic acidosis and stroke-like episodes (MELAS)، وحثل GM2، وحثل الشبابية للـ GM2، وحثل المادة البيضاء متفاير الصباغ والحثل الكظري الأبيض.

٧- اعتلال دماغ نوبي: أهمها هنا داء هارتنب Hartnup (مع طفح جلدي مستمر وأعراض نفسية نوبية). ثم الحماضات العضوية. وعيوب حلقة اليوريا، وعوز البيوتينيداز واضطرابات المتقدرات، وهذه كلها تبدأ في أعمار أكبر عادة.

٨- حوادث متكررة شبيهة بالنشبات: بيلة الهوموسيستين،
 وداء فابري وداء Menkes، وتعد هذه الحوادث التظاهرات الميزة لأدواء المتقدرات (MELAS).

9- فقد رؤية مترقي: الشكل الشبابي للداء العصبي neuronal ceroid lipofuscinosis الليبوفوسيني السيروئيدي (NCL)، والسيالودوزيز، والحثل الكظري الأبيض، والشكل الشبابي لداء كراب، وMELAS، وضمور العصب البصري لليبر (Leber).

بعد هذا التقديم للمقاربة السريرية لهذه الاضطرابات الاستقلابية هذه أهمها:

أولاً- اضطرابات استقبلاب الحموض الأمينية aminoacids metabolism. D

ا- بيلة الفينيل كيتون PKU) phenylketonuria اضطراب استقلاب الفنيل آلانين يؤدي إلى تأخر عقلي شديد وخلل في تطور الأصبغة، لذا يكون المصابون أبهت لونا شقر الشعر وزرق العينين، ومستوى الذكاء في غير المعالجين أقل من ٣٠. تتضمن الأعراض الباكرة الهياج والقياء الشديد الذي كثيراً ما يقود إلى جراحة لتضيق بوابي، وقد يحدث طفح أكزيمائي على الوجه، وتشم رائحة خاصة مميزة (رائحة حمض الفنيل أسيتيك)، تشبة الرائحة الفأرية. وتشمل الموجودات العصبية عدا التأخر العقلي الشديد؛ فرط المقوية الخفيف (حالات قليلة من العقلي الشديد؛ فرط المقوية الخفيف (حالات قليلة من الاختلاجات في ربع الحالات، ويكون تخطيط الدماغ شاذاً في ٨٠٪ من الحالات، قد يبدي تصوير الدماغ المقطعي أو بالرئين المغنطيسي ضموراً قشرياً. تنجم الإمراضية في ٨٠٪ من الحالات، قد يبدي تصوير الدماغ المقطعي أو بالرئين المغنطيسي ضموراً قشرياً. تنجم الإمراضية

العصبية للمرض عن تأخر النخاعين في الجملة العصبية المركزية، تتراكم في الدم مقادير عالية من الفينيل آلانين يتحول بعضها إلى مواد وسيطة يمكن كشفها في البول (اختبار كلور الحديدي). الطريقة المثلى للتشخيص هي عيار الفينيل آلانين في الدم التي أصبحت تستعمل لإجراء مسح وليدي لكشف المرض قبل تطور الأعراض العصبية. الخلل الإنزيمي في بيلة الفينيل آلانين هدروكسيلاز الخلل الإنزيمي في بيلة الفينيل آلانين هدروكسيلاز الذي يمنع تحول الفينيل آلانين الى تيروزين (نقص المستوى المصلي للتيروزين)، وقد كشفت مورثة المرض على الصبغي ١٢؛ مما أدى إلى القدرة على التشخيص في أثناء الحمل. ينتقل المرض بصفة جسمية مقهورة، وكشف ما لا يقل عن ٣١ طفرة مختلفة في مورثة الفينيل آلانين هدروكسيلاز

العلاج بتحديد الوارد الغذائي من الفينيل آلانين، للمحافظة على مستوى دموي منه أقل من ٣٠٠ مكرومول/ للمحافظة على مستوى دموي منه أقل من ٣٠٠ مكرومول/ ل. ولم يتفق بعد على العمر الذي توقف فيه الحمية. وقد أوقفت سابقاً بعمر ٥ سنوات، ولكن تبين من دراسات لاحقة أن إيقاف الحمية بعمر ٦ سنوات أدى إلى تناقص حاصل الذكاء (IQ) intelligence quotient من صرامة الحمية بعد عمر ٦ سنوات.

٧- اضطرابات استقلاب البيويترين biopterin: مجموعة اضطرابات سميت فرط فينيل آلانين الدم الخبيث أو بيلة الفينيل آلانين غير النموذجية تنجم عن خلل في تركيب التتراهدروبيوبترين tetrahydrobiopterin اللازم لعمل الفينيل آلانين هيدروكسيلاز. يرى في الطفل المصاب فرط مقوية شديد مع نوب قعس ظهرى، وقد تحدث اختلاجات باكرة (في الشهر الثالث من العمر)، والنوب الرمعية العضلية myoclonic شائعة، اشتداد المنعكسات الوترية مع علامة بابنسكي إيجابية، وصعوبة الرضاعة، وفرط مضرزات والعاب. يبدو الطفل وسناً، وقد يصاب برجفان أو حركات عسر مقوية. يتراجع الوعى تدريجياً، وقد يصل إلى تأخر شديد. يبدي تصوير الدماغ ضموراً دماغياً، ويكون الرأس صغيراً، ويتوفى المصاب في سن الطفولة عادة. يرتضع مستوى الفينيل آلانين في الدم. المشكلة أن بعض الحالات تحدث من دون ارتفاع الفينيل آلانين في البدء - على الأقل في فترة الرضاعة- ليرتفع لاحقاً. يتدخل التتراهدروبيوبترين أيضاً بوصفه عاملاً وسيطاً في هدرلة التريبتوفان والتيروزين، ويؤدي عوزه إلى خلل في تركيب

السيروتونين والدويامين والنورابينفرين. يتم التشخيص بعيار الـ Pterin في البول، أو بإعطاء التتراهدروبيوبترين الذي يؤدي إلى تناقص تركيز الفينيل آلانين في الدم إلى مستواه الطبيعي سريعاً، في حين لا يحدث ذلك في المصابين ببيلة الفينيل كيتون (PKU) (ويتم الاختبار بإعطاء ٢ملغ/كغ مع غذاء طبيعي، ويتأكد التشخيص بعيار الإنزيم الناقص في خزعة كبدية أو في اللمفاويات أو مصورات الليف، كما يمكن تقييمه في اختبار المسح الوليدي).

كشفت مورثة الإصابة على الصبغي الرابع، وكل هذه الاضطرابات جسمية مقهورة. والتشخيص قبل الولادة ممكن.

العلاج بإعطاء: تتراهدروبيوبترين، ٥ هدروكسي تريتبوفان والـ DOPA.

٣- بيلة شراب القيقب MSUP) maple syrup urine خلل في استقلاب الحموض الأمينية متشعبة disease خلل في استقلاب الحموض الأمينية متشعبة السلسلة، يكون مميتاً في معظم الحالات الوليدية حتى المرضى الذين شخصوا باكراً وعولجوا جيداً قد يموتون في فترة الرضاعة، والأطفال الناجون مصابون غالباً بتأخر عقلي. يحدث الخلل في الديكاريوكسيلاز المسؤول عن استقلاب اللوسين، والإيزولوسين والفائين والذي يمكن كشفه في الكريات البيض أو المصورات المزروعة.

يبدو المصاب طبيعياً حين الولادة لتبدأ الأعراض بعد ٢٤ ساعة - ٥ أيام بصعوبة رضاعة أو اضطراب التنفس مع فقد المنعكسات الذاتية فقداً مترقياً، وقد يحدث نقص سكر دم عرضي، والأعراض الوصفية هي: الاختلاجات، والقعس الظهري والصمل العضلي المعمم (مع رخاوة متقطعة أو من دون ذلك). وقد يكون السبات عميقاً. يشاهد في صورة الدماغ ضمور قشري مع إصابة المادة البيضاء. تحدث الوفاة عادة بعد تطور صلابة فصل المخ.

اشتق اسم المرض من رائحة البول. ترتضع الحموض الأمينية المتشبعة السلسلة ومشتقاتها الكيتونية في الدم والبول، ويكون التشخيص بعيار هذه الحموض في الدم.

قد تحدث أشكال خفيفة يكون فيها العوز الإنزيمي غير تام، وتحدث الأعراض في بعض هذه الأشكال بشكل نوبي (نوب من بيلة حموض كيتونية) بأعراض عصبية متكررة من رنح ووسن في طفل مصاب بتأخر عقلي أو من دون هذا التأخر. قد تثار النوب بالخمج والجراحة أو التخدير، وهناك شكل خاص من المرض وصف بأنه مستجيب للتيامين.

تنتقل كل أشكال المرض بصفة جسمية مقهورة. والتشخيص قبل الولادة ممكن. يجب تطبيق التيامين مع تنظيم الحمية حتى المحافظة على مستوى مصلي طبيعي من الحموض الأمينية المتشعبة. قد تكون المعالجة صعبة. ولكن في بعض الحالات التي شخصت وعولجت باكراً جداً أمكن الوصول إلى تطور عقلى طبيعي.

ثانياً - اضطرابات استقلاب الحموض العضوية organic acids metabolism disorders

١- خلل استقلاب البروبيونات الحماض البروبيوني propionic acidemia: يحدث في هذا الأضطراب (وفي الحماض الميثيل مالوني، وفي عوز الكاربوكسيلاز المتعدد) مرض حماضي مهدد للحياة في الرضاعة الباكرة يتميز سريرياً بالقياء، والتجفاف مع تطور نحو السبات، ويتميز استقلابياً بارتفاع خلون الدم ارتضاعاً شديداً، وانخفاض البيكريونات والـ pH، قد ترتضع أمونيا الدم مع ارتضاع غليسين الدم والبول. تحدث هجمات معاودة من الحماض الاستقلابي مترافقة والخلون مشابهة لما يشاهد في السبات السكري، ويبدو بالتحليل انخفاض العدلات والصفيحات وفقر دم أحياناً. قد يكون تخلخل العظام شديداً لدرجة حدوث كسور مرضية، وقد يحدث تأخر عقلى، ولكنه يغلب أن ينجم عن مضاعفات المرض في الرضع الصفار (الصدمة وانخفاض الجريان الدموي الدماغي) أو من ارتفاع الأمونيا الدموية، ولكن هناك حالات تظاهرت لأول مرّة في الطفولة المتأخرة أوريما في الكهولة بأعراض عصبية بحتة كالرقص وعسر المقوية، كما ذكرت حالات كارثية من احتشاء حاد في النوى القاعدية.

تبدأ الأعراض عادة بالقياء مما قد يشخص معه وجود تضيق عضلة البواب، وقد تحدث اختلاجات، ويتم التشخيص بتحليل الحموض العضوية في البول حيث يكون المركب المشخص هو: الميثيل سيترات Methylcitrate. يكون المركب المشخص هو: الميثيل سيترات Propionyl-Carboxylase يكون الخلل الجزيئي في فعالية Propionyl-Carboxylase الذي يتدخل في تدرك الإيزولوستين والفالين والتريونين الذي يتدخل في تدرك الإيزولوستين والفالين والتريونين البي تحول البروبيونيل إلى ميثيل مالونيك. للإنزيم وحدتان: ألفا وبيتا تم كشف مورثتيهما على الصبغيين (١٣) و(٣) على الترتيب. لذا أصبح التشخيص الصبغيين (١٣) و(٣) على الترتيب. لذا أصبح التشخيص الحالات المستجيبة للفيتامين ب١٢ أو البوتين بإعطاء جرعات علاجية للأم، وقد أدى إلى نتائج جيدة في منع النوبة الاستقلابية البدئية التي تحدث في ساعات بعد

الولادة، وقد تكون قاتلة.

يتظاهر احمضاض الدم بالمثيل مالونيك acidemia وعوز الكاربوكسيلاز المتعدد بصورة سريرية صاعقة، وريما كانت قاتلة في فترة الوليد. تبدو في المصاب هجمات حماض مع خلون، وتجفاف، وفرط أمونيا وقد يتطور إلى سبات عميق. ويبدو في المصابين بعوز الكاربوكسيلاز المتعدد طفح جلدي حمامي معمم وحاصة معممة. لكل من الاضطرابين نمط مميز من طرح الحموض العضوية. ففي الأول تطرح كميات كبيرة من حمض الميثيل مالونيك مع كميات من هدروكسي بروبيونيك، وفي الثاني يطرح ٣- هدروكسي بروبيونيك والميثيل سيتريك وكميات كبيرة من ٣- هيدروكسي بروبيونيك وحمض اللبن.

الخلل في حماض الميثيل مالونيك هو في فعالية إنزيم فينيل مالونيك ميوتاز الذي تتوضع مورثته على الصبغي السادس، وهناك شكل منه يستجيب للفيتامين ب١٠٠ أما في عوز الكاربوكسيلاز المتعدد فهناك فعالية شاذة لبروبيونيل كاربوكسيلاز، وبيروفات كاربوكسيلاز، وهولوكاربوكسيلاز، وهناك شكل آخر من عوز الكاربوكسيلاز المتعدد ناجم عن عوز البيوتينيداز.

يعتمد العلاج على تحديد الوارد الغذائي البروتيني بشدة (١غ/كغ/يوم)، ويعطى الشيتامين ١٢٠ في الحالات المستجيبة له من الحماض بالميشيل مالونيك: وفي عوز الكاربوكسيلاز المتعدد يكون العلاج بجرعات صغيرة من البيوتين (١٠ملغ/يوم)، وهو التدبير الوحيد اللازم، وتعالج هجمات الحماض بالسوائل الوريدية مع بيكربونات الصوديوم.

٧- الحماض بالإيزوفاليريك Isovaleric acidemia: هو اضطراب في تدرك اللوسين سمي قديماً متلازمة القدم المتعرقة عديماً متلازمة المحض المتعرقة المديزة لحمض الإيزوفاليريك. يتظاهر بمرض شديد باكر شبيه بما في الإيزوفاليريك. يتظاهر بمرض شديد باكر شبيه بما في الحماض البروبيوني يبدأ بالقياء. وتتضمن الأعراض العصبية: الرجفان والاختلاجات، وتترقى نحو السبات. ومخبرياً يكشف الحماض مع كيتون وارتفاع الأمونيا أحياناً، وقد تنقص الكريات البيض والصفيحات مع فقر دم. تحدث الوفاة في آيام أو أسابيع بعد الولادة، والناجون من الهجمة الأولى قد يتعرضون لهجمات متكررة من القياء والحماض والرنح، تتطور نحو السبات، وقد تتلو هذه النوب الأخماج أو الجراحة. تكون الرائحة الخاصة أكثر وضوحاً في أثناء الهجمة، ولكنها قد تغيب، وقد يكون التأخر العقلى من

العقابيل. ويتظاهر في بعض المرضى برنح مستمر، ورجفان، واستداد المنعكسات الوترية أو حركات خارج هرمية لا إرادية. يتم التشخيص بكشف الإيزوفاليريك غليسين في البول، ويطرح منه في البول مقدار ٣٤/يوم، وتفيد معايرته في مراقبة نجاح العلاج. معايرة الحمض نفسه في الدم صعبة، وقد يرتفع الغليسين في الدم، والخلل الجزيئي كائن في إنزيم Isovaleryl COA dehydrogenase، ومعايرته صعبة حتى الآن، والورثة متوضعة على الصبغى (١٥).

تعالج الهجمة الحادة بإعطاء سوائل وريدية كبيرة تحتوي على غلوكوز وشوارد، قد يفيد التحال الدموي وتبديل الدم أو الرحض الصفاقي في الولدان المصابين بفرط الأمونيا خاصة، وقد تفيد إضافة الغليسين في التدبير الحاد بجرعة ٢٥٠ ملغ/يوم. ويستخدم الغليسين بجرعات ٨٠٠ ملغ/يوم في التدبير المزمن الذي يعتمد على نحو أساسي على تحديد الوارد من اللوسين بتخفيض الوارد البروتيني.

7- بيلة حمض الفلوتاريك glutaric aciduria؛ له نمطان: النمط الأول هو اضطراب عصبي تنكسي تحدث فيه اختلاجات، وتشنج، وحركات لا إرادية مع كبر محيط الرأس، ويبدي تصوير المخ ضموراً شديداً جبهياً وصدغياً. يطرح فيه الحمض الفلوتاري في البول كما يطرح وهدروكسي غلوتاريك. الأمر الذي يميزه من النمط الثاني الذي يطرح فيه عدة حموض عضوية في البول إضافة للحمض الغلوتاري.

والعدروكسي المنامط الهو عوز إنزيم dehydrogenase الدي يتواسط استقلاب الميزين والهدروكسي ليزين والتريبتوفان. وتتوضع مورثة المرض على الذراع القصير للصبغي (١٩). قد يفيد العلاج في النمط الأول، وهو: حمية قليلة البروتين قليلة التريبتوفان مع إعطاء الريبوفلافين Riboflavin، فتتحسن الأعراض. فقد يفيد هذا في الوقاية إذا طبق على من يشخص فيه قبل ظهور الأعراض السريرية. كما أفاد العلاج بالـ Baclofen في أمضاد (GABA). أما النمط الما الثاني فلم يكشف له علاج حتى الآن، فهو مرض مميت، وقد يجرى تبديل الدم أو التحال الصفاقي في التدبير الحاد، ولكن لا يوجد علاج لاحق لذلك.

4- بيلة حمض ٢ هنروكسي- ٣- ميثيل غلوتاريك 3hydroxy-3-methylglutaric aciduria: يختلف عن الحماضات العضوية الأخرى بتظاهره بنقص سكر ناقص

الخلون، وبذلك يجب أن يفكر به في التشخيص التفريقي مع اضطرابات أكسدة الحموض الدسمة. كما أنه يتظاهر بحماض استقلابي وارتفاع أمونيا الدم، وبذلك تكون المشكلة الأساسية تمييزه من متلازمة Reye. ويجب التفكير به دوماً في الأطفال الذين يصابون بهجمات متكررة من متلازمة Reye. تحدث هجمات مهددة للحياة في الرضاعة الباكرة تؤدي إلى السبات. وقد يكون القياء المستمر أول الأعراض، أو تحدث الاختلاجات، وترى ضخامة الكبد في معظم المصابين. أما التظاهرات المزمنة فتشمل التأخر العقلي والضمور الدماغي، وقد ينخفض سكر الدم بشدة (حتى أقل من ١٠ملغ/دل)، وغياب البيلة الكيتونية يميز هذا الاضطراب من كل حالات الحماض الدموي العضوية الأخرى، مع وجود حماض استقلابي ونقص البيكريونات، وقد تضطرب وظائف الكبد. وتميز البيلة الحماضية العضوية بإطراح مقادير عالية من ٣ هدروكسي -٣- ميثيل غلوتاريك أسيد مع حموض أخرى. وفي الهجمات الحادة تطرح كميات كبيرة من حمض اللبن.

ينتقل المرض بصفة جسمية مقهورة.

تعالج الهجمات الحادة بإعطاء كميات كبيرة من الماء والشوارد والغلوكوز، ويعتمد العلاج المديد على تجنب الصيام المديد ونقص سكر الدم، والحمية الغنية بالسكريات مفيدة مع تحديد البروتينات والدسم، كما تفيد الدرة غير المطبوخة.

ه- بيلة حمض ٣ هنروكسي بوتيريك hydroxybutyric: aciduria هنو اضبطراب في استقالاب GABA المعروف بإحداثه للاختلاج.

سريرياً: يبدو باختلاجات مع تأخر عقلي ورنح غير مترق، ونقص مقوية، ولا تلاحظ علامات هرمية. العلامة المخبرية الواسمة هي تراكم الغاما هدروكسي بوتيريك أسيد في البول والمصل والسائل الدماغي الشوكي، والمميز غياب الحماض. يمكن التشخيص في أثناء الحمل بالخزعة الكوريونية. ولا يوجد علاج نوعي فعال لهذه الأفة.

الشائع حدوث الفواق والنوب الرمعية العضلية والتشنجات الطفلية وفرط مقوية أو نقص مقوية مع اشتداد المنعكسات الوترية. قد يكون محيط الرأس صغيراً، ويبدو بتصوير الرأس ضمور الدماغ ونقص النخاعين أو غيابه في المادة البيضاء فوق الخيمة. ويبدي تخطيط الدماغ نمطاً مميزاً، هو كبت الهبة suppression ولا يرتفع الغليسين في الدم والبول. أما مستواه في السائل الدماغي الشوكي فيرتفع أضعاف المستوى الطبيعي (الذي يعادل ١,٠ ملغ/دل). ويفيد في التشخيص تحديد نسبة الغليسين في السائل الدماغي الشوكي على نسبته في الدم. النسبة الطبيعية العاميعية المعايية الطبيعية هي وسطياً

ذكرت أشكال أخف للمرض بصورة سريرية أخف: وتأخر تطور خفيف، ولكنها حالات نادرة.

المعالجة غير مرضية عادة، وقيل بضائدة العلاج بالستريكنين. ويفيد تخفيض مستوى الغليسين في السائل الدماغي الشوكي في تخفيف نوب الاختلاج في المرضى الناجين.

ثالثاً - بيلة الهوموسستين homocystinuria:

خلل في فعالية إنزيم هوموسستين homocystine سنثيتاز، يحدث فيه اضطراب النسيج الضام اضطراباً مشابها للتلازمة مارفان، كما تحدث فيه إصابة خثارية صمية. تكون الصورة السريرية ناجمة عن الإصابة الوعائية، وهي عادة مترقية؛ لأنها ناجمة عن المضاعفات الصمية. يكون المصاب طبيعياً حين الولادة، وذكرت أعراض باكرة بدءاً من الشهر الأول، قد يكون فشل النمو عرضاً باكراً، وقد تحدث الوفاة في السنة الأولى. المظهر الأكثر تمييزاً لهذا المرض هو خلع البلورة العينية الذي قد يكون العرض الوحيد في بعض المرضى. وقد يحدث ساد وزرق واضطرابات عينية أخرى. ومن المظاهر الأخرى لاضطرابات النسيج الضام حدوث تبدلات عظمية (أكثرها شيوعاً الركبة الروحاء)، وقد تصبح المشية نواسية (تشبه مشية شارلي شابلن)، الشعر دقيق متضرق، والعيون زرق، والوجنتان متوردتان (وهو عرض مميز)، التظاهرات الصمية الخثارية شريانية أو وريدية، وهي عادة سبب الوفيات، فمن الشائع حدوث صمات رئوية، وخثار شريان كلوى، وخثارات دماغية وريما خثار سباتي وإكليلي، تكون اختبارات التخثر المدرسية طبيعية ولكن الصفيحات ملتصقة التصاقاً شاذاً. وقد تشاهد أعراض صمية حادة أو أعراض شلل شقى مخاتل،

ويحدث في بعض المرضى شلل نصفي تشنجي، وقد تحدث الاختلاجات. التأخر العقلي شائع، ولكنه ليس مظهراً ثابتاً.

المظهر الاستقلابي المميز هو طرح الهوموسستين في البول، ويه يوضع تشخيص المرض، ويرتفع عيار المثيونين في في الدم والبول، ويجب فحص البول مباشرة: لأن الهوموسستين غير مستقر. تحدث بيلة هوموسستين أيضاً في اضطراب استقلاب الكوبولامين وفي حماض الميثيل مالونيك. يورث المرض بصفة جسمية مقهورة.

يستجيب بعض المرضى الإعطاء البيريدوكسين بجرعة يستجيب بعض المرضى الإعطاء البيريدوكسين بجرعة حتى المداملغ/يوم، يُتجنب عوز الفولات بإعطاء ١-١٥ملغ/يوم. وفي الحالات غير المستجيبة للبيريدوكسين أفاد إعطاء البيتائين، ومن الضروري العلاج بالحمية بتحديد وارد المثيونين وإعطاء سستين داعم.

رابعاً- اضطرابات حلقة اليوريا urea cycle disorders: تتضمن:

- عوز كارباميل فوسفات سنيثيتاز (CPS).
- عوز أورنيثين ترانس كارياميلاز (OTC).
 - سيترولينيميا.
 - ارجینینو سکسینیک اسیدیوریا.

تتظاهر مدرسياً بفرط أمونيا شديد في الوليد قد يكون مميتاً في أيام: مما يميزه من فرط الأمونيا العابر الذي قد يظهر بالصورة نفسها، ويميت إذا لم يعالج، ولكنه يتراجع في (٥) أيام بالمعالجة الصحيحة، وإنذاره البعيد ممتاز. في (٥) أيام بالمعالجة الصحيحة، وإنذاره البعيد ممتاز. معظم هذه الاضطرابات جسمي مقهور عدا الـ OTC المحدد بمورثة موجودة على الصبغي ٪. يكون الطفل المصاب باضطراب حلقة اليوريا طبيعياً حين الولادة، وقد يبقى كذلك حتى ١٦-٨٤ ساعة حين يبدأ بعد بدء التغذية بالأنين، والتثبط، وتسرع التنفس، ونقص المقوية أو فرط المقوية، والتنفس وهبوط الحرارة والوفاة، والأطفال نحو توقف التنفس وهبوط الحرارة والوفاة، والأطفال شدوذات عصبية وتأخر عقلي، وتحدث في بعضهم نوب من القياء والصداع أو الرنح، وحتى هؤلاء قد يكون لديهم خطر الوفاة بسبات ناجم عن فرط الأمونيا الدموية.

العلامة المهمة في مرضى اضطراب حلقة اليوريا هو فرط أمونيا الدم. يختلف تركيز الأمونيا في الدم بحسب الوارد البروتيني، وتبلغ مستويات الأمونيا في السبات الوليدي بفرط الأمونيا بين ٦٠٠-٢٦٠٠مكروغرام/دل. يزداد طرح

الحمض الأوروتي حين تراكم الكارباميل فوسفات، وبيلة الحمض الأوروتي مميزة لعوز الـ OTC، وهي تحدث أيضاً في فرط سيترولين الدم وبيلة الأرجينين سكسينيك أسيد، ويمكن استخدامها لتمييز هذه الاضطرابات من عوزال CPS وفرط الأمونيا العابر في الوليد. قد تتضخم الكبد مع ارتفاع إنزيمات الكبد مما قد يلتبس مع السبات الكبدي. الخطوة الأولى في دراسة مريض فرط الأمونيا هي معرفة كمية الحموض الأمينية في البلازما والبول. إذ يوجد السيترولين بكميات كبيرة في الدم والبول في فرط سيترولين الدم. ويوجد حمض الأرجينو سكسينيك في البول في بيلة الأرجينيو سكسينيك أسيد، والمرضى الذين لا تكون الحموض الأمينية فيهم مرتفعة تستعمل بيلة حمض الأوروتي للتمييز بين مرضى عوز الـ OTC ومرضى عوز CPS، وللتمييز بين فرط الأمونيا الوليدي العابر وعوز CPS يضتش عن ذروتي السيترولين والأرجينين، فهما غائبتان في مرضى الخلل التام في CPS في حين تكونان موجودتين في فرط الأمونيا العابر.

يمكن تشخيص معظم هذه الاضطرابات في أثناء الحمل.

تعتمد المعالجة في هذه الأضطرابات على إزالة النتروجين الزائد، لذا تستعمل البنزوات والفينيل أسيتات أو الفينيل بوتيرات، كما يستعمل الأرجينين بوصفه حمضاً أمينياً أساسياً ومصدراً للأورنيثين للمحافظة على استمرار حركة الحلقة، وفي تدبير السبات الحاد يفيد التحال الدموي أكثر من تبديل الدم أو الرحض الصفاقي.

فرط أرجينين المدم argininemia: هو أحد اضطرابات حلقة اليوريا الذي تختلف أعراضه السريرية عن أعراض الاضطرابات الأخرى للحلقة. فالصورة السريرية هي الشلل الرباعي الذي يلاحظ في الأشهر الأولى من العمر أو الاختلاجات الوليدية، وقد يكون تأخر التطور أول دلائل المرض. يكون المصاب عادة مفرط المقوية مع قعس، ووضعية مقصية في الطرفين السفليين، وفرط المنعكسات الوترية، قد تحدث حركات رقصية أو كنعية ورجفان في بعض المرضى، ومن الشائع حدوث عسر البلع والإلعاب، وفي النهاية يكون التأخر العقلي شديداً مع صغر الرأس وضمور الدماغ بالتصوير.

ترتفع الأمونيا باعتدال وعلى نحو متقطع، ويوضع التشخيص بمعايرة الحموض الأمينية في الدم إذ يرتفع مستوى الأرجينين إلى ٤ - ٢٠ ضعف الحد الطبيعى. كما

يرتفع الأرجينين بشدة في السائل الدماغي الشوكي. سبب الآفة الخلل في خميرة الأرجيناز، وموقع الاضطراب على الصبغي (٢٣). والتشخيص في أثناء الحمل غير ممكن بعد. يعتمد العلاج على المحافظة على مستوى غذائي طبيعي من الأرجينين: مما قد يؤدي إلى تطور طبيعي، وتستعمل البنزوات في المصابين بضرط أمونيا.

خامساً- متالازمة ليش نيهان Lesch- Nyhan syndrome: تنجم عن اضطراب خلقي في استقلاب البورينات، يبدو الأطفال المصابون طبيعيين حين الولادة حتى عمر ٦-٨ أشهر، وكثيراً ما تظهر في حفاضاتهم كميات كبيرة من بلورات اليورات البرتقالية أو الصفراء، وقد يصابون ببيلة دموية، أو بحصيات أو بأخماج طرق بولية باكرة. ولكن العلامات العصبية هي التي غالباً ما تكون الأولى إذ تفقد المهارات الحركية المكتسبة مع اتخاذهم وضعية قعسية تحدث على نحو متقطع مميز للمرض. تزداد المقوية تدريجياً حتى التشنج مع زيادة المنعكسات الوترية ومنعكس أخمصي بالانبساط، ويتميز بالحركات اللاإرادية التي تكون رقصية، أو كنعية، أو خلل التوتر. ويكون معظم المرضى متأخرين عقلياً، ولكن العجز الحركي أشد دوماً من التأخر العقلي. فمثلاً لا يستطيع المصاب المشي أو حتى الجلوس دون مساعدة في حين يستطيع تعلم النطق وفهم ما يقال له. والمظهر الصارخ لأضطراب السلوك في المصابين هو أذية الذات (العض). ومن العلامات الميزة فقدان النسيج حول الشفاه. وقد يشاهد بتر جزئي في اللسان والأصابع وفي معظم الأطفال أذية أصابع محدثة منهم أنفسهم، وذلك من دون وجود اضطراب بالحس، ويقوم هؤلاء أيضاً بإيذاء

تحدث الاختلاجات في بعضهم، والتخطيط الدماغي طبيعي عادة. وتصوير الدماغ يكون كذلك طبيعياً أو يبدي شيئاً من الضمور الدماغي.

فرط حمض البول في الدم مظهر ثابت، وهناك في الحالات غير المعالجة علامات التهاب مفاصل، واعتلال كلية باليورات والحصيات الكلوية، ومعظم الذين لا يعالجون يموتون بالقصور الكلوي بعمر ١٠ سنوات. يكون مستوى حمض البول الدموي بين ٦-١ملغ/دل، وقد تصادف مستويات أقل، كما يكون في البول ٢-٤ملغ/دل كرياتينين (الطبيعي عند الأطفال فوق السنة من العمر أقل من املغ/دل كرياتينين دل كرياتينين). يعتمد التشخيص الأكيد على كشف غياب فعالية إنزيم هيبوكزانتين -غوانين فوسفوريبوزيل

ترانسفيراز في الكريات الحمر. تتوضع المورثة المسؤولة عن المرض على الدراع الطويل للصبغي X وهي مقهورة. يتظاهر المرض سريرياً في الذكور فقط، وذكرت ثلاث حوادث فقط في الإناث، التشخيص في أثناء الحمل ممكن.

العلاج بالألوبيورينول، ويحتاج المريض عادة إلى جرعات أكبر من جرعات البالغين المصابين بالنقرس، ويجب العمل على جعل عيار حمض البول في المصل أقل من ٣ ملغ/دل.

الصفحة		البحث
4		الوليد الطبيمي والعناية به
١٣		يرقانات الوليد
71		أخماج الوليد
44		الاضطرابات التنفسية في الوليد
ŧŧ		النمو الجسمي في مراحل الطفولة
٥٧	لرثة في الأطفال	أخماج الطرق التنفسية العلوية والسفلية مع التهابات ا
٧.		التهاب القصيبات
٧o		الريو القصبي في الأطفال
۸٠		الذبحة الحنجرية (الخانوق)
AT		السعال الديكي (الشاهوق)
AY		الدفتريا (الخناق)
41		النكاف
40		الأخماج المعوية
1.1		الأخماج بالسالمونيلا
1.4		داء البروسيلا
111		الأخماج بالمكورات العقدية
114		الأخماج بالمكورات العنقودية
177		التهاب الكبد الفيروسي
140		متلازمة سوء الامتصاص
127		التجفاف ومعالجته
124		الأخماج البولية في الأطفال
104		التهاب كبيبات الكلى الحاد
109		الكلاء (النفروز)
179		الصرع في الأطفال
174		التهاب السحايا
144		فقر الدم في الأطفال

الصفحة	البحث
Y·Y	الاضطرابات التخثرية في الأطفال
Y11	ابيضاض الدم والورم اللمفي في الأطفال
YY•	اضطرابات الغدة الدرقية في الأطفال
YYA	فرط تنسج قشر الكظر الخلقي
YTE	المنفولية (متلازمة داون)
YE1	السكري في الأطفال
YOY	فشل النمو في الأطفال
	أمراض القلب الخلقية
	أدواء الاختزان
770	اعتلالات الدماغ الاستقلابية في الأطفال